PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C12N 15/53, 15/54, 15/82, 9/10, 9/04, C12Q 1/02, A01H 5/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

17. Februar 2000 (17.02.00)

WO 00/08169

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/05467

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. Juli 1999 (30.07.99)

(30) Prioritätsdaten:

 198 35 219.0
 5. August 1998 (05.08.98)
 DE

 198 45 216.0
 1. Oktober 1998 (01.10.98)
 DE

 198 45 231.4
 1. Oktober 1998 (01.10.98)
 DE

 198 45 224.1
 1. Oktober 1998 (01.10.98)
 DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SUN-GENE GMBH & CO.KGAA [DE/DE]; Corrensstrasse 3, D-06468 Gatersleben (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): REINDL, Andreas [DE/DE]; Albertine-Scherer-Strasse 21, D-67134 Birkenheide (DE). MEJIA, Patricia Leon [MX/MX]; Ganzalo de Sandoval 226, Cuernavaca, Morelos 62250 (MX). PALMAS, Juan Manuel Esteves [MX/MX]; Entrada a Ojo de Agua Col., Loma Bonita Tecamac Estado (MX). GRACIA, Maria Araceli Canter [MX/MX]; 2da Privad Los Pinos 22, Loma Bonita Cuernavaca, Morelos 62210 (MX). EBNETH, Marcus [DE/DE]; Bicklingerweg 16, D-06486 Quedlinburg (DE). HERBERS, Karin [DE/DE]; Am Hange 6, D-06484 Quedlinburg (DE).

(74) Anwalt: LANGFINGER, Klaus-Dieter, BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

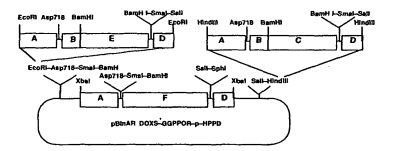
Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: DNA SEQUENCE CODING FOR A 1-DEOXY-D-XYLULOSE-5-PHOSPHATE SYNTHASE AND THE OVERPRODUCTION THEREOF IN PLANTS

(54) Bezeichnung: DNA-SEQUENZ KODIEREND FÜR EINE 1-DEOXY-D-XYLULOSE-5-PHOSPHAT SYNTHASE UND DEREN ÜBERPRODUKTION IN PFLANZEN

Binarer Vektor zur Überexpression des DOXS-Gens aus E. coli, des GGPPOR-Gens aus Arabidopsis thaliana und des HPPD-Gens aus Streptomyces avermitilis in den Plastiden transgener Pflanzen.

BINARY VECTOR FOR OVEREXPRESSING THE DOXS-GENE FROM E. COLI,
THE GGPPOR GENE FROM ARABIDOPSIS THALIANA AND THE HPPD GENE
FROM STREPTOMYCES AVERMITILIS IN THE PLASTIDS OF TRANSGENIC PLANTS



(57) Abstract

Method for the production of plants with enhanced vitamin E biosynthesis efficiency by overproduction of a 1-de-oxy-D-xylulose-5-phosphate synthase gene from Arabidopsis or E. coli.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Vitamin E Biosyntheseleistung durch Überexpression eines pflanzlichen 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase-Gens aus Arabidopsis bzw. E. coli.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	Fl	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Мопасо	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG"	Uganda
BY	Belarus	15	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugai		
CU	Kuba	K2	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/08169 PCT/EP99/05467

DNA-Sequenz kodierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase und deren Überproduktion in Pflanzen

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-,

- 10 Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt, speziell die Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 oder einer mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz, die Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 5 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequen-
- 15 zen kodierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) und eine p-Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und/oder Carotinoiden, die Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und einer DNA-
- 20 Sequenz SEQ ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen kodierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) und eine Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase (GGPPOR) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und/oder Carotinoiden, die
- 25 Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3, einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 5 und einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen kodierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS), eine Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD) und eine Geranylgeranyl-Pyro-
- 30 phosphat Oxidoreduktase (GGPPOR) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und/oder Carotinoiden, Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt, enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No.
- 35 3; SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 5; SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 7 bzw. eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7, die derart hergestellten Pflanzen selbst, sowie die Verwendung der SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 zur Herstellung eines Testsystems
- 40 zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.

Ein wichtiges Ziel pflanzenmolekulargenetischer Arbeiten ist bisher die Erzeugung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Zuckern, Enzymen und Aminosäuren. Wirtschaftlich interessant ist jedoch

45 auch die Entwicklung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Vitaminen, wie z.B. der Erhöhung des Tocopherol-Gehaltes.

Die in der Natur vorkommenden acht Verbindungen mit Vitamin E-Aktivität sind Derivate des 6-Chromanols (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol. A 27 (1996), VCH Verlagsgesellschaft, Chapter 4., 478-488, Vitamin E). Die erste Gruppe (1a-d) 5 stammt von Tocopherol ab, die zweite Gruppe besteht aus Derivaten des Tocotrienols (2a-d):

$$\begin{array}{c}
 & \text{R1} \\
 & \text{HO} \\
 & \text{7} \\
 & \text{1} \\
 & \text{R3}
\end{array}$$

15

1a, α -Tocopherol: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

1b, β -Tocopherol [148-03-8]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

1c, γ -Tocopherol [54-28-4]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

1d, δ -Tocopherol [119-13-1]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

20

25

2a, α -Tocotrienol [1721-51-3]: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$

30 2b, β -Tocotrienol [490-23-3]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

2c, γ -Tocotrienol [14101-61-2]: $R^1 = H$, $R^2 = R^3 = CH_3$

2d, δ -Tocotrienol [25612-59-3]: $R^1 = R^2 = H$, $R^3 = CH_3$

Wirtschaftlich große Bedeutung besitzt α -Tocopherol.

35

Der Entwicklung von Kulturpflanzen mit erhöhtem Tocopherol-Gehalt durch Gewebekultur oder Samenmutagenese und natürliche Auswahl sind Grenzen gesetzt. So muß einerseits der Tocopherol-Gehalt bereits in Gewebekultur erfaßbar sein und andererseits können

- 40 nur diejenigen Pflanzen über Gewebekulturtechniken manipuliert werden, deren Regeneration zu ganzen Pflanzen aus Zellkulturen gelingt. Außerdem können Kulturpflanzen nach Mutagenese und Selektion unerwünschte Eigenschaften zeigen, die durch teilweise mehrmalige Rückkreuzungen wieder beseitigt werden müssen. Auch
- 45 wäre die Erhöhung des Tocopherol-Gehaltes durch Kreuzung auf Pflanzen der selben Art beschränkt.

WO 00/08169 PCT/EP99/05467

3

Aus diesen Gründen ist das gentechnische Vorgehen, ein für die Tocopherol Syntheseleistung kodierendes, essentielles Biosynthesegen zu isolieren und in Kulturpflanzen gezielt zu übertragen, dem klassischen Züchtungsverfahren überlegen. Dieses Verfahren 5 setzt voraus, daß die Biosynthese und deren Regulation bekannt ist und daß Gene, die die Biosyntheseleistung beeinflussen, identifiziert werden.

Isoprenoide oder Terpenoide bestehen aus verschiedenen Klassen
10 lipidlöslicher Moleküle und werden teilweise oder vollständig aus
C5-Isopren-Einheiten gebildet. Reine Prenyllipide (z.B.
Carotinoide) bestehen aus C-Skeletten, die ausschließlich auf
Isopren-Einheiten zurückgehen, während gemischte Prenyllipide
(z.B. Chlorophyll) eine Isoprenoid-Seitenkette besitzen, die mit
15 einem aromatischen Kern verbunden ist.

Ausgangspunkt der Biosynthese von Prenyllipiden sind 3 x Acetyl-CoA Einheiten, die über ß-Hydroxymethylglutaryl-CoA (HMG-CoA) und Mevalonat in die Ausgangs-Isopren-Einheit (C₅), dem Isopentenylpy-20 rophosphat (IPP), umgewandelt werden. Kürzlich wurde durch in vivo Fütterungsexperimente mit C¹³ gezeigt, daß in verschiedenen Eubakterien, Grünalgen und pflanzlichen Chloroplasten ein Mevalonat-unabhängiger Weg zur Bildung von IPP beschritten wird:

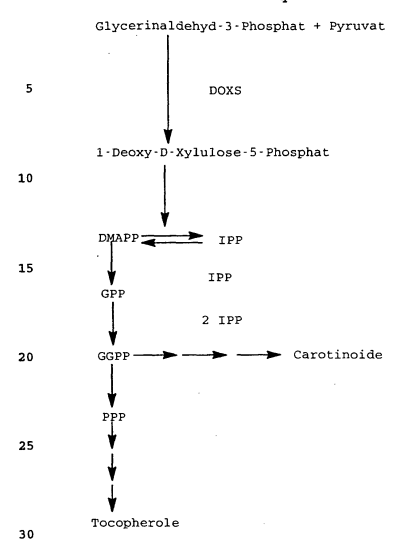
25

30

35

40

45



Dabei werden Hydroxyethylthiamin, das durch Decarboxylierung von Pyruvat entsteht, und Glycerinaldehyd-3-Phosphat (3-GAP) in einer durch die 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase vermittelten 35 "Transketolase"-Reaktion zunächst in 1-Deoxy-D-Xylu-

- lose-5-phosphat umgewandelt (Schwender et al., FEBS Lett. 414(1),129-134(1997); Arigoni et al., Proc.Natl.Acad.Sci USA 94(2), 10600-10605 (1997); Lange et al., Proc.Natl.Acad.Sci.USA 95(5), 2100-2104(1998); Lichtenthaler et al., FEBS Lett. 400(3),
- 40 271-274(1997). Dieses wird dann durch eine intramolekulare Umordnung in IPP umgesetzt (Arigoni et al., 1997). Biochemische Daten deuten darauf hin, daß der Mevalonat-Weg im Zytosol operiert und zur Bildung von Phytosterolen führt. Das Antibiotikum Mevinolin, ein spezifischer Inhibitor der Mevalonat-Bildung, führt lediglich
- 45 zur Inhibition der Sterol-Biosynthese im Zytoplasma, während die Prenyllipid-Bildung in den Plastiden unbeeinflußt ist (Bach und Lichtenthaler, Physiol. Plant 59(1983), 50-60. Der Mevalonat-

unabhängige Weg ist dagegen plastidär lokalisiert und führt vornehmlich zur Bildung von Carotinoiden und plastidären Prenyllipiden (Schwender et al., 1997; Arigoni et al, 1997).

- 5 IPP steht im Gleichgewicht mit seinem Isomer, dem Dimethylallyl Pyrophosphat (DMAPP). Eine Kondensation von IPP mit DMAPP in Kopf-Schwanz Anlagerung ergibt das Monoterpen (C10) Geranyl-Pyrophosphat (GPP). Die Addition von weiteren IPP Einheiten führt zum Sesquiterpen (C15) Farnesy-Pyrophosphat (FPP) und zum Diterpen
- 10 (C_{20}) Geranyl-Geranyl-Pyrophosphat (GGPP). Die Verknüpfung zweier GGPP Moleküle führt zur Bildung der C_{40} -Vorläufer für Carotinoide. GGPP wird durch eine Prenylketten-Hydrogenase zum Phytyl-Pyrophosphat (PPP) umgeformt, dem Ausgangsstoff für die weitere Bildung von Tocopherolen.

Bei den Ringstrukturen der gemischten Prenyllipide, die zur Bildung der Vitamine E und K führen, handelt es sich um Quinone, deren Ausgangsmetabolite aus dem Shikimat-Weg stammen. Die aroma-

tischen Aminosäuren Phenylalanin bzw. Tyrosin werden in Hydroxy-

20 phenyl-Pyruvat umgewandelt, welches durch Dioxygenierung in Homogentisinsäure überführt wird. Diese wird an PPP gebunden, um den Vorläufer von α -Tocopherol und α -Tocoquinon, das 2-Methyl-6-phytylquinol, zu bilden. Durch Methylierungsschritte mit S-Adenosylmethionin als Methyl-Gruppen-Donor entsteht zunächst

25 2,3-Dimethyl-6-phytylquinol, dann durch Zyklisierung γ -Tocopherol und durch nochmalige Methylierung α -Tocopherol (Richter, Biochemie der Pflanzen, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 1996).

In der Literatur finden sich Beispiele die zeigen, daß die Mani30 pulation eines Enzyms den Metabolit-Fluß direktional beeinflußen kann. In Experimenten mit einer veränderten Expression der Phytoen Synthase, welche zwei GGPP-Moleküle zu 15-cis-Phytoen miteinander verknüpft, konnte ein direkter Einfluß auf die Carotinoid-Mengen dieser transgenen Tomatenpflanzen gemessen

- 35 werden (Fray und Grierson, Plant Mol.Biol.22(4),589-602(1993); Fray et al., Plant J., 8, 693-701(1995). Wie zu erwarten, zeigen transgene Tabakpflanzen mit verringerten Mengen an Phenylalanin-Ammonium Lyase reduzierte Phenylpropanoid-Mengen. Das Enzym Phenylalanin-Ammonium Lyase katalysiert den Abbau von Phenyl-
- 40 alanin, entzieht es also der Phenylpropanoid-Biosynthese (Bate et al., Proc. Natl. Acad. Sci USA 91 (16): 7608-7612 (1994); Howles et al., Plant Physiol. 112. 1617-1624(1996).

Über die Erhöhung des Metabolitflusses zur Steigerung des Toco-45 pherol-Gehaltes in Pflanzen durch Übeexpression einzelner Biosynthesegene ist bisher wenig bekannt. Lediglich WO 97/27285 beschreibt eine Modifikation des Tocopherol-Gehaltes durch

PCT/EP99/05467 WO 00/08169

verstärkte Expression bzw. durch Herunterregulation des Enzyms p-Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase (HPPD).

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Entwicklung einer 5 transgenen Pflanze mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und Carotinoiden.

Die Aufgabe wurden überraschenderweise gelöst durch die Überexpression eines 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Sythase (DOXS)-10 Gens in den Pflanzen.

Um den Metabolit-Fluß aus dem Primärstoffwechsel in den Isoprenoid-Stoffwechsel zu verstärken, wurde die Bildung von IPP als allgemeines Ausgangssubstrat für alle plastidären Isoprenoide 15 erhöht. Zu diesem Zweck wurde in Pflanzen die Aktivität der DOXS durch Überexpression des homologen Gens (Gen aus Orgnismus der selben Art) erhöht. Dies kann auch durch die Expression eines heterologen Gens (Gens aus entfernten Organismen) erreicht werden. Nukleotidsequenzen sind aus Arabidopsis thaliana DOXS 20 (Acc. No. U 27099), Reis (Acc. No. AF024512) und Pfefferminze (Acc. No. AF019383) beschrieben.

In einem Ausführungsbeispiel 1 wird das DOXS-Gen aus Arabidopsis thaliana (SEQ-ID No.:1; Mandel et al, Plant J. 9, 649-658(1996);

- 25 Acc. No. U27099) in transgenen Pflanzen verstärkt exprimiert. Eine Plastidenlokalisierung ist durch die in der Gensequenz enthaltenen Transitsignalsequenz gewährleistet. Auch geeignet als Expressionskassette ist eine DNA-Sequenz, die für ein DOXS-Gen kodiert, das mit SEQ-ID No. 1 hybridisiert und das aus anderen
- 30 Organismen wie zum Beispiel E. coli (SEQ-ID No. 3) bzw. vorzugsweise aus anderen Pflanzen stammt.

Das nuh vermehrt zur Verfügung stehende GGPP wird weiter in Richtung Tocopherole und Carotinoide umgesetzt.

35

Die effiziente Bildung von Carotinoiden ist essentiell für die Photosynthese, wobei sie neben den Chlorophyllen als "Lichtsammler-Komplexe" zur besseren Ausnutzung der Photonenenergie dienen (Heldt, Pflanzenbiochemie. Spektrum Akademischer Verlag

- 40 Heidelberg Berlin Oxford, 1996). Zusätzlich erfüllen Carotinoide wichtige Schutzfunktionen gegen Sauerstoff-Radikale wie den Singulett-Sauerstoff, den sie wieder in den Grundzustand zurückführen können (Asada, 1994; Demming-Adams und Adams, Trends in Plant Sciences 1; 21-26(1996). Es wurde eine 1-Deoxy-D-Xylu-
 - 45 lose-5-Phosphat Synthase defekte Arabidopsis thaliana Mutante isoliert, die einen "Albino-Phänotyp" zeigt (Mandel et al, 1996).

Daraus ist abzuleiten, daß eine verringerte Menge an Carotinoiden in den Plastiden negative Auswirkungen auf die Pflanze hat.

Die Aufgabe wurden auch gelöst durch die Überexpression eines 5 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS)-Gens und eines p-Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD)-Gens in den Pflanzen, siehe Abbildung 1.

Um den Metabolit-Fluß aus dem Primärstoffwechsel in den Isopre10 noid-Stoffwechsel zu verstärken, wurde die Bildung von IPP als
allgemeines Ausgangssubstrat für alle plastidären Isoprenoide erhöht. Zu diesem Zweck wurde in transgenen Tabak- und Rapspflanzen
die Aktivität der DOXS durch Überexpression der DOXS aus E.coli
erhöht. Dies kann durch Expression homologer oder anderer hetero15 loger Gene erreicht werden.

Das nun vermehrt zur Verfügung stehende D-1-Desoxy-Xylulose-5-Phosphat wird weiter in Richtung Tocopherole und Carotinoide umgesetzt.

20

Darüberhinaus verstärkt die Bildung von Homogentisinsäure den Metabolitfluß weiter in Richtung von Phytylquinonen und damit Tocopherol, siehe Abbildung 1. Homogentisinsäure wird gebildet aus p-Hydroxyphenylpyruvat durch das Enzym p-Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD) CDNAs die für dieses Enzym kodieren wurden

25 Dioxygenase (HPPD). cDNAs, die für dieses Enzym kodieren, wurden aus verschiedenen Organismen wie beispielsweise aus Mikroorganismen, aus Pflanzen und aus dem Menschen beschrieben.

In Ausführungsbeispiel 11 wurde erstmals das HPPD-Gen aus Strep-30 tomyces avermitilis (Denoya et al., J. Bacteriol. 176(1994), 5312-5319; SEQ-ID No. 5) zusammen mit der DOXS aus E.coli SEQ-ID No. 3 in Pflanzen und pflanzlichen Plastiden überexprimiert.

Die Erhöhung der plastidären IPP Bildung führt zur verstärkten
35 Bildung aller plastidären Isoprenoide. Die erhöhte Bereitstellung
von Homogentisinsäure gewährleistet, daß genügend Substrat für
die Bildung von Tocopherolen in den Plastiden zur Verfügung
steht. Dieses nun vermehrt zur Verfügung stehende Homogentisat
kann in den transgenen Pflanzen seinerseits mit der durch die

- 40 Überexpression der DOXS erhöhten Menge an Phytyldiphosphat (PPP) umgesetzt werden. PPP nimmt dabei eine Schlüsselstellung ein, da es einerseits als Ausgangssubstrat für Chlorophylle und Phylloquinone, andererseits für Tocopherole dient.
- 45 Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt durch Transformation der Pflanzen mit einem das DOXS-und das HPPD-Gen enthaltenden Konstrukt. Als Modellpflanzen für die Produktion von

WO 00/08169

Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und Carotinoiden wurden Tabak und Raps eingesetzt.

- Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung der DNA-Sequen-5 zen SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 5, die für eine DOXS bzw. HPPD oder deren funktionelle Äquivalente kodieren, zur Herstellung einer Pflanze mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt. Die Nukleinsäuresequenzen können dabei z.B. DNA- oder cDNA-Sequenzen sein. Zur Inser-
- 10 tion in eine Expressionskassette geeignete kodierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die für eine DOXS bzw. HPPD kodieren und die dem Wirt die Fähigkeit zur Überproduktion von Tocopherol verleihen.
- 15 Die Expressionskassetten beinhalten außerdem regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am
- 20 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für das DOXS- bzw. HPPD-Gen operativ verknüpft sind.
- 25 Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten DOXS- bzw. HPPD-DNA Sequenz und vorzugsweise einer zwischen Promotor und DOXSbzw. HPPD DNA-Sequenz inserierten DNA, die für ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylie-
- 30 rungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene
- 35 Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.
- 40 Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren DNA-Sequenz für ein DOXS- bzw. HPPD-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des
- 45 DOXS- bzw. HPPD-Gens in die Chloroplasten vom DOXS- bzw. HPPD-Teil enzymatisch abgespalten werden. Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidaren Transketolase (TK)

oder einem funktionellen Äquivalent dieses Transitpeptids (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase) abgeleitet ist.

- 5 Vorzugsweise wird die fusionierte Expressionskassette, die für ein DOXS-Gen und ein HPPD-Gen kodiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19, kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren.
- 10 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer Expressionskassette enthaltend DNA-Sequenzen SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 5 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen zur Transformation von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen. Vorzugsweise ist Ziel der
- 15 Verwendung die Erhöhung des Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyllund Carotinoid-Gehaltes der Pflanze.

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch in den Blättern, in den Samen oder anderen Teilen der Pflanze

20 erfolgen. Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen, trans25 formiert mit einer Expressionskassette enthaltend die Sequenz
SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 5 oder mit diesen
hybridisierende DNA-Sequenzen, sowie transgene Zellen, Gewebe,
Teile und Vermehrungsgut solcher Pflanzen. Besonders bevorzugt
sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen,

30 Roggen, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und die verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind:

35

40

- Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man Expressionskassetten enthaltend eine DNASequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und eine DNA-Sequenz
 SEQ-ID No. 5 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen in
 eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder
 Protoplasten von Pflanzen einbringt.
- Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 5 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen
 zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vita-

min K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt durch Expression einer DOXS und einer HPPD DNA-Sequenz in Pflanzen.

Die Aufgabe wurden auch gelöst durch die Überexpression eines 5 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS)-Gens und eines Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase (GGPPOR)-Gens in den Pflanzen, siehe Abbildung 1.

Um den Metabolit-Fluß aus dem Primärstoffwechsel in den Isopre10 noid-Stoffwechsel zu verstärken, wurde die Bildung von IPP als
allgemeines Ausgangssubstrat für alle plastidären Isoprenoide
erhöht. Zu diesem Zweck wurde in transgenen Tabak- und Rapspflanzen die Aktivität der DOXS durch Überexpression der DOXS aus
E.coli erhöht. Dies kann durch Expression homologer oder anderer
15 heterologer Gene erreicht werden.

Um das nun vermehrt zur Verfügung stehende GGPP in Richtung Tocopherole und Carotinoide umzusetzen, wird in einem weiteren erfindungswesentlichen Schritt zusätzlich die Aktivität des Enzyms Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase durch Überexpression eines entsprechenden Gens gesteigert. Durch diese Maßnahme wird eine verstärkte Bildung von Phytylpyrophosphat durch verstärkte Umsetzung von Geranylgeranyl-Pyrophosphat zu Phytylpyrophosphat erreicht.

25

Hierzu wird beispielsweise das GGPPOR-Gen aus Arabidopsis thaliana (SEQ-ID No. 7) in transgenenen Pflanzen verstärkt exprimiert. Um eine Plastidenlokalisation zu gewährleisten ist der Arabidopsis GGPPOR eine Transitsignalsequenz vorangestellt. Auch 30 geeignet als Expressionskassette ist eine DNA-Sequenz, die für ein GGPPOR-Gen codiert, das mit SEQ-ID No. 7 hybridisiert und das aus anderen Organismen bzw. aus anderen Pflanzen stammt.

In Ausführungsbeispiel 15 ist die Klonierung des GGPPOR-Gens aus 35 Arabidopsis thaliana beschrieben.

Die Erhöhung der plastidären 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat und Phytylpyrophosphat Bildung führt zur verstärkten Bildung aller plastidären Isoprenoide, so daß genügend Substrat für die Bildung 40 von Tocopherolen, Chlorophyllen, Vitamin K und Phylloquinonen in den Plastiden zur Verfügung steht.

Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt durch Transformation der Pflanzen mit einem das DOXS-und das GGPPOR-Gen ent-45 haltenden Konstrukt. Als Modellpflanzen für die Produktion von

Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und Carotinoiden wurden Tabak und Raps eingesetzt.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der DNA-Sequenzen

5 SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 7 die für eine DOXS bzw. GGPPOR oder deren funktionelle Äquivalente kodieren, zur Herstellung einer Pflanze mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt. Die Nukleinsäuresequenzen können dabei z.B. DNA- oder cDNA-Sequenzen sein. Zur Insertion in eine Expressionskassette geeignete kodierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die für eine DOXS bzw. GGPPOR kodieren und die dem Wirt die Fähigkeit zur Überproduktion von Tocopherol verleihen.

- 15 Die Expressionskassetten beinhalten außerdem regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am
- 20 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für das DOXS- bzw. GGPPOR-Gen operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Termi-
- 25 nator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, daß jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzel-
- 30 lulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711).

35

Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in den Tabak-Transformationsvektor pBinAR-Hyg eingebaut werden. Abb. 2 zeigt die Tabaktransformationsvektoren pBinAR-Hyg mit 35S-Promotor (A) bzw. pBinAR-Hyg mit samenspezifischem Promotor Phaseolin 40 796 (B):

- HPT: Hygromycin-Phosphotransferase
- OCS: Octopin-Synthase-Terminator
- PNOS: Nopalin-Synthase-Promotor
- 45 außerdem sind solche Restriktionsschnittstellen eingezeichnet, die nur einmal den Vektor schneiden.

WO 00/08169

Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvisus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der CaMV 35S-Promotor aus dem Blumenkohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285 - 294). Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit zu einer permanenten und konstitutiven Expression des 10 eingeführten Gens führen (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989), 2195-2202).

Die Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen DOXS
15 bzw. GGPPOR-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren wie z.B. der PRP1-Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), ein durch Salizylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzenesulfonamid-induzierbarer

20 (EP-A 388186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397-404), ein durch Abscisinsäure-induzierbarer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können u.a. verwendet werden.

- 25 Weiterhin sind insbesonders solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen die Biosynthese von Tocopherol bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 2445 245).
 - Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten DOXS- bzw.
- 35 GGPPOR-DNA Sequenz und vorzugsweise einer zwischen Promotor und DOXS- bzw. GGPPOR-DNA-Sequenz inserierten DNA, die für ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch
- 40 und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecu-
- 45 lar Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren DNASequenz für ein DOXS- bzw. GGPPOR-Fusionsprotein kodiert, wobei
ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die
Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die
5 Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des DOXS- bzw. GGPPOR-Gens in die Chloroplasten vom DOXSbzw. GGPPOR-Teil enzymatisch abgespalten werden. Insbesondere
bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Transketolase (TK) oder einem funktionellen Äquivalent dieses Transit10 peptids (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der
Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase) abgeleitet ist.

Vorzugsweise wird die fusionierte Expressionskassette, die für ein DOXS-Gen bzw. ein GGPPOR-Gen kodiert, in einen Vektor, 15 beispielsweise pBin19, kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer Expressionskassette enthaltend DNA-Sequenzen SEQ ID No. 1 20 oder SEQ ID No. 3, SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen zur Transformation von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen. Vorzugsweise ist Ziel der Verwendung die Erhöhung des Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und Carotinoid-Gehaltes der Pflanze.

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch in den Blättern, in den Samen oder anderen Teilen der Pflanze erfolgen. Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Ge-30 genstand der vorliegenden Erfindung.

Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen, transformiert mit einer Expressionskassette enthaltend die Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 7 oder mit diesen 35 hybridisierende DNA-Sequenzen, sowie transgene Zellen, Gewebe, Teile und Vermehrungsgut solcher Pflanzen. Besonders bevorzugt sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen, Roggen, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und die verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind:

Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekenn zeichnet, daß man Expressionskassetten enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 3 und eine SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequen-

zen in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzen einbringt.

- Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt durch Expression einer DOXS und einer GGPPOR DNA-Sequenz in Pflanzen.
- 10 Die Aufgabe wurden auch gelöst durch die Überexpression eines 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS)-Gens, eines p-Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD)-Gens und eines Geranylgeranylpyrophosphat Oxidoreduktase (GGPPOR)-Gens in den Pflanzen, siehe Abbildung 1.

15

Um den Metabolit-Fluß aus dem Primärstoffwechsel in den Isoprenoid-Stoffwechsel zu verstärken, wurde die Bildung von IPP als allgemeines Ausgangssubstrat für alle plastidären Isoprenoide erhöht. Zu diesem Zweck wurde in transgenen Tabak- und Rapspflanzen

- 20 die Aktivität der DOXS durch Überexpression der DOXS aus E.coli erhöht. Dies kann auch durch Expression homologer oder anderer heterologer DOXS-Gene wie zum Beispiel einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 erreicht werden.
- 25 Das nun vermehrt zur Verfügung stehende D-1-Desoxy-Xylulose-5-Phosphat wird weiter in Richtung Geranylgeranylpyrophosphat umgesetzt.

Um das vermehrt zur Verfügung stehende GGPP in Richtung Toco30 pherole und Carotinoide umzusetzen, wird in einem weiteren
erfindungswesentlichen Schritt zusätzlich die Aktivität des Enzyms Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase durch Überexpression eines entsprechenden homologen oder heterologen Gens
gesteigert. Durch diese Maßnahme wird eine verstärkte Bildung von
35 Phytylpyrophosphat durch verstärkte Umsetzung von GeranylgeranylPyrophosphat zu Phytylpyrophosphat erreicht.

Hierzu wird beispielsweise das GGPPOR-Gen aus Arabidopsis thaliana (SEQ-ID No. 7) in transgenen Pflanzen verstärkt exprimiert.

40 Um eine Plastidenlokalisation zu gewährleisten ist der Arabidopsis GGPPOR eine Transitsignalsequenz vorangestellt. Auch geeignet als Expressionskassette ist eine DNA-Sequenz, die für ein GGPPOR-Gen codiert, das mit SEQ-ID No. 7 hybridisiert und das aus anderen Organismen bzw. aus anderen Pflanzen stammt.

45

In Ausführungsbeispiel 15 ist die Klonierung des GGPPOR-Gens aus Arabidopsis thaliana beschrieben.

Um das vermehrt zur Verfügung stehende PPP in Richtung Toco5 pherole und Carotinoide umzusetzen, wird in einem weiteren erfindungswesentlichen Schritt zusätzlich die Aktivität des Enzyms p-Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD) durch Überexpression eines entsprechenden homologen oder heterologen Gens gesteigert. Durch diese Maßnahme wird eine verstärkte Bildung von 10 Homogentisinsäure durch verstärkte Umsetzung von Hydroxyphenylpyruvat in Homogentisinsäure erreicht.

cDNAs, die für dieses Enzym kodieren, wurden aus verschiedenen Organismen wie beispielsweise aus Mikroorganismen, aus Pflanzen 15 und aus dem Menschen beschrieben.

In Ausführungsbeispiel 10 wird die Klonierung des HPPD-Gens aus Streptomyces avermitilis beschrieben (Denoya et al., J. Bacteriol. 176(1994), 5312-5319; SEQ-ID No. 5). Um eine Plastidenloka-20 lisation zu gewährleisten ist der HPPD aus Streptomyces eine Transitsignalsequenz vorangestellt. Auch geeignet als Expressionskassette ist eine DNA-Sequenz, die für ein HPPD-Gen codiert, das mit SEQ-ID No. 5 hybridisiert und das aus anderen Organismen bzw. aus Pflanzen stammt.

Die Erhöhung der plastidären D-1-Desoxy-Xylulose-5-Phosphat, der Phytylpyrophosphat und der Homogentisinsäure Bildung führt zur verstärkten Bildung aller plastidären Isoprenoide. Die erhöhte Bereitstellung dieser Vorstufen gewährleistet, daß genügend Substrat für die Bildung von Tocopherolen, Chlorophylle, Vitamin K und Phylloquinone in den Plastiden zur Verfügung steht.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen transgenen Pflanzen erfolgt durch Transformation der Pflanzen mit einem das DOXS-, das HPPD35 Gen und das GGPPOR-Gen enthaltenden Konstrukt (Beispiel 17). Als Modellpflanzen für die Produktion von Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und Carotinoiden wurden Tabak und Raps eingesetzt.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der DNA-Sequenzen

40 SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3, SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7,
die für eine DOXS, eine HPPD und eine GGPPOR oder deren funktionelle Äquivalente kodieren, zur Herstellung einer Pflanze mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder CarotinoidGehalt. Die Nukleinsäuresequenzen können dabei z.B. DNA- oder

45 cDNA-Sequenzen sein. Zur Insertion in eine Expressionskassette
geeignete kodierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die

für eine DOXS, eine HPPD und eine GGPPOR kodieren und die dem Wirt die Fähigkeit zur Überproduktion von Tocopherol verleihen.

Die Expressionskassetten beinhalten außerdem regulative Nuklein-5 säuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere

- 10 regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für das DOXS-, das HPPD- bzw. das GGPPOR-Gen operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente der-
- 15 art, daß jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Va-
- 20 kuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711).

25

Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in den Tabak-Transformationsvektor pBinAR-Hyg eingebaut werden. Abb. 2 zeigt die Tabaktransformationsvektoren pBinAR-Hyg mit 35S-Promotor (A) bzw. pBinAR-Hyg mit samenspezifischem Promotor Phaseolin 30 796 (B):

- HPT: Hygromycin-Phosphotransferase
- OCS: Octopin-Synthase-Terminator
- PNOS: Nopalin-Synthase-Promotor
- 35 außerdem sind solche Restriktionsschnittstellen eingezeichnet, die nur einmal den Vektor schneiden.

Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen

- 40 steuern kann. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der CaMV 35S-Promotor aus dem Blumenkohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285 294). Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche
- 45 Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit zu einer permanenten und konstitutiven Expression des

eingeführten Gens führen (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989), 2195-2202).

Die Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren 5 Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen DOXS-, HPPD-, bzw. GGPPOR-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren wie z.B. der PRP1-Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), ein durch Salizylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzenesulfonamid-induzierbarer (EP-A 388186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer (Gatz et al.,

(EP-A 388186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397-404), ein durch Abscisinsäure-induzierbarer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können u.a. verwendet werden.

15

Weiterhin sind insbesonders solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen die Biosynthese von Tocopherol bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische

- 20 Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989), 2445 - 245).
- Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion
 25 eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten DOXS-, HPPD- bzw.
 GGPPOR-DNA Sequenz und vorzugsweise einer zwischen Promotor und
 DOXS-,HPPD- bzw. GGPPOR-DNA-Sequenz inserierten DNA, die für ein
 chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und
- 30 Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring
- 35 Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren DNA-40 Sequenz für ein DOXS-, HPPD- bzw. GGPPOR-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des DOXS-, HPPD- bzw. GGPPOR-Gens in die Chloroplasten vom

45 DOXS-, HPPD- bzw. GGPPOR-Teil enzymatisch abgespalten werden. Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Transketolase (TK) oder einem funktionellen Äquivalent die-

ses Transitpeptids (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase) abgeleitet ist.

- 5 Vorzugsweise wird die fusionierte Expressionskassette, die für ein DOXS-Gen, ein HPPD-Gen und ein GGPPOR-Gen kodiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19, kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren.
- 10 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer Expressionskassette enthaltend DNA-Sequenzen SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3, SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen zur Transformation von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen. Vorzugsweise ist Ziel der Verwendung die Erhöhung des Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyllund Carotinoid-Gehaltes der Pflanze.

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch in den Blättern, in den Samen oder anderen Teilen der Pflanze er-20 folgen. Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Ge-

Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen, trans25 formiert mit einer Expressionskassette enthaltend die Sequenz
SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3, SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7
oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen, sowie transgene
Zellen, Gewebe, Teile und Vermehrungsgut solcher Pflanzen. Besonders bevorzugt sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen, Roggen, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, To-

mate, Raps, Alfalfa, Salat und die verschiedenen Baum-, Nuß- und

35 Weitere Gegenstände der Erfindung sind:

Weinspezies.

genstand der vorliegenden Erfindung.

- Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man Expressionskassetten enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3, eine DNA-Sequenz
- SEQ-ID No. 5 und eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzen einbringt.
- 45 Verwendung der DNA-Sequenzen SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3, SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Toco-

pherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt durch Expression einer DOXS-, einer HPPD- und einer GGPPOR-DNA-Sequenz in Pflanzen.

5 Zusätzliche Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher die Entwicklung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.

Diese Aufgabe wurde gelöst durch die Expression eines DOXS-Gens 10 aus Arabidopsis oder E. coli bzw. damit hybridisierende DNA-Sequenzen und anschließende Testung von Chemikalien auf Hemmung der DOXS-Enzymaktivität.

Die Herstellung der transgenen Pflanzen erfolgt durch Transforma-15 tion der Pflanzen mit einem das DOXS-Gen enthaltenden Konstrukt. Als Modellpflanzen für die Produktion von Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und Carotinoiden wurden Arabidopsis und Raps eingesetzt.

20 Die Klonierung des vollständigen DOXS-Gens aus Arabidopsis erfolgt über die Isolierung der für das DOXS-Gen spezifischen cDNA (SEQ-ID No. 1).

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der DNA-Sequenz SEQ

25 ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 die für eine DOXS oder deren funktionelles Äquivalent kodiert, zur Herstellung einer Pflanze mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt. Die Nukleinsäuresequenz kann dabei z.B. eine DNA- oder eine cDNA-Sequenz sein. Zur Insertion in eine Expressionskassette geeignete kodierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die für eine DOXS kodieren und die dem Wirt die Fähigkeit zur Überproduktion von Tocopherol verleihen.

Die Expressionskassetten beinhalten außerdem regulative Nuklein35 säuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in
der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform
umfaßt eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende
der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am
3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere

- 40 regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für das DOXS-Gen operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, daß jedes der regulativen
- 45 Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen

WO 00/08169

sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaic-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987) 8693 -8711).

Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in den Tabak-Transformationsvektor pBinAR-Hyg eingebaut werden. Abb.

- 10 zeigt die Tabaktransformationsvektoren pBinAR-Hyg mit 35S-Promotor (A) bzw. pBinAR-Hyg mit samenspezifischem Promotor Phaseolin 796 (B):
 - HPT: Hygromycin-Phosphotransferase
- 15 OCS: Octopin-Synthase-Terminator
 - PNOS: Nopalin-Synthase-Promotor
 - außerdem sind solche Restriktionsschnittstellen eingezeichnet, die nur einmal den Vektor schneiden.
- 20 Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der CaMV 35S-Promotor
- 25 aus dem Blumenkohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980), 285 294). Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit zu einer permanenten und konstitutiven Expression des eingeführten Gens führen (Benfey et al., EMBO J. 8 (1989),
- 30 2195 2202).

Die Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen DOXS-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert wer-

- 35 den kann. Derartige Promotoren wie z.B. der PRP1-Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), ein durch Salizylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzenesulfonamid-induzierbarer (EP-A 388186), ein durch Tetrazyklininduzierbarer (Gatz et al., (1992) Plant J. 2, 397-404), ein
- 40 durch Abscisinsäure-induzierbarer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können u.a. verwendet werden.
- Weiterhin sind insbesonders solche Promotoren bevorzugt, die die 45 Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen die Biosynthese von Tocopherol bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische

Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989) 2445 - 245).

- 5 Mit Hilfe eines samenspezifischen Promotors konnte ein Fremdprotein stabil bis zu einem Anteil von 0,67 % des gesamten löslichen Samenproteins in den Samen transgener Tabakpflanzen exprimiert werden (Fiedler und Conrad, Bio/Technology 10 (1995), 1090-1094). Die Expressionskassette kann daher beispielsweise
- 10 einen samenspezifischen Promotor (bevorzugt den Phaseolin-Promotor (US 5504200), den USP- (Baumlein, H. et al. Mol. Gen. Genet. (1991) 225 (3), 459 467) oder LEB4-Promotor (Fiedler und Conrad, 1995)), das LEB4-Signalpeptid, das zu exprimierende Gen und ein ER-Retentionssignal enthalten. Der Aufbau einer derar-
- 15 tigen Kassette ist in der Abbildung 2 schematisch beispielhaft dargestellt.

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten DOXS-DNA Sequenz

- 20 und vorzugsweise einer zwischen Promotor und DOXS-DNA-Sequenz inserierten DNA, die für ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning:
- 25 A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing
 30 Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

Insbesondere bevorzugt sind Sequenzen, die ein Targeting in den Apoplasten, in Plastiden, in die Vakuole, in das Mitochondrium, in das Endoplasmatische Retikulum (ER) oder durch ein Fehlen

- 35 entsprechender operativer Sequenzen einen Verbleib im Kompartiment des Entstehens, dem Zytosol, gewährleisten (Kermode, Crit. Rev. Plant Sci. 15, 4 (1996), 285 423). Für die Menge der Proteinakkumulation in transgenen Pflanzen besonders förderlich erwiesen hat sich eine Lokalisation im ER (Schouten et al., Plant
- **40** Mol. Biol. 30 (1996), 781 792).

Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren DNA-Sequenz für ein DOXS-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des

45 Polypeptides steuert. Besonders bevorzugt sind für die Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des DOXS-Gens in die Chloroplasten vom DOXS-Teil enzymatisch abge-

spalten werden. Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Transketolase (TK) oder einem funktionellen Äquivalent dieses Transitpeptids (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxido-5 reduktase) abgeleitet ist.

Die inserierte Nukleotid-Sequenz kodierend für eine DOXS kann synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen DNA-Bestandteilen 10 enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen DOXS-Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen. Im allgemeinen werden synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons erzeugt, die von Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt 15 werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden. Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster 20 ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regio25 nen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker,
der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker
1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatori30 schen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger
als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ
bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze
sein. Die Expressionskassette beinhaltet in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine DNA-Sequenz die für ein DOXS-Gen
35 codiert und eine Region für die transkriptionale Termination.
Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig
austauschbar.

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnit40 tstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primerrepair", Restriktion oder Ligation verwendet werden. Bei geeigneten 45 Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffül-

len von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden.

Von Bedeutung für den erfindungsgemäßen Erfolg kann u.a. das 5 Anhängen des spezifischen ER-Retentionssignals SEKDEL sein (Schouten, A. et al. Plant Mol. Biol. 30 (1996), 781 - 792), die durchschnittliche Expressionshöhe wird damit verdreifacht bis vervierfacht. Es können auch andere Retentionssignale, die natürlicherweise bei im ER lokalisierten pflanzlichen und 10 tierischen Proteinen vorkommen, für den Aufbau der Kassette eingesetzt werden.

Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA15 Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984) 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

- 20 Eine Expressionskassette kann beispielsweise einen konstitutiven Promotor (bevorzugt den CaMV 35 S-Promotor), das LeB4-Signalpeptid, das zu exprimierende Gen und das ER-Retentionssignal enthalten. Als ER-Retentionssignal wird bevorzugt die Aminosäuresequenz KDEL (Lysin, Asparaginsäure, Glutaminsäure, Leucin) verwendet.
- Vorzugsweise wird die fusionierte Expressionskassette, die für ein DOXS-Gen kodiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19, kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren. Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien
- 30 können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie z.B. von Tabakpflanzen, verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden. Die Transformation von
- 35 Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15 38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke
- 40 können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression eines DOXS-Gens enthalten.

Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine DOXS 45 kodierenden DNA wird eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71 - 119 (1993) beschrieben.

5

Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in *E. coli*, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a.

- 10 pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in *E. coli* als auch in Agrobakterien replizieren können.
- Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung 15 einer Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3; SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 5; SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 7 bzw. eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7, oder mit diesen hybridisierende DNA-Se-
- 20 quenzen zur Transformation von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen. Vorzugsweise ist Ziel der Verwendung die Erhöhung des Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und Carotinoid-Gehaltes der Pflanze.
- 25 Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch in den Blättern, in den Samen oder anderen Teilen der Pflanze erfolgen. Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

30

Die Expressionskassette kann darüberhinaus auch zur Transformation von Bakterien, Cyanobakterien, Hefen, filamentösen Pilzen und Algen mit dem Ziel einer Erhöhung der Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll und/oder Carotinoid-Produktion eingesetzt werden.

35

- Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet. Es werden dabei die beschriebenen Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen
- 40 Transformation genutzt. Geeignete Methoden sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone die sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion
- 45 und der durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering

and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993) 128 - 143 sowie in Potrykus Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991) 205 - 225) beschrieben. Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984) 8711).

Mit einer Expressionskassette transformierte Agrobakterien können 10 ebenfalls in bekannter Weise zur Transformation von-Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie Getreide, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und den verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies, verwendet werden, z.B. indem 15 verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

Funktionell äquivalente Sequenzen, die für ein DOXS-Gen kodieren, sind solche Sequenzen, welche trotz abweichender Nukleotidsequenz 20 noch die gewünschten Funktionen besitzen. Funktionelle Äquivalente umfassen somit natürlich vorkommende Varianten der hierin beschriebenen Sequenzen sowie künstliche, z.B. durch chemische Synthese erhaltene, an den Kodon-Gebrauch einer Pflanze angepaßte, künstliche Nukleotid-Sequenzen.

25

Unter einem funktionellen Äquivalent versteht man insbesondere auch natürliche oder künstliche Mutationen einer ursprünglich isolierten für eine DOXS kodierende Sequenz, welche weiterhin die gewünschte Funktion zeigen. Mutationen umfassen Substitutionen,

- 30 Additionen, Deletionen, Vertauschungen oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste. Somit werden beispielsweise auch solche Nukleotidsequenzen durch die vorliegende Erfindung mit umfaßt, welche man durch Modifikation der DOXS-Nukleotidsequenz erhält. Ziel einer solchen Modifikation kann z.B. die weitere
- 35 Eingrenzung der darin enthaltenen kodierenden Sequenz oder z.B. auch die Einfügung weiterer Restriktionsenzym-Schnittstellen sein.

Funktionelle Äquivalente sind auch solche Varianten, deren 40 Funktion, verglichen mit dem Ausgangsgen bzw. Genfragment, abgeschwächt oder verstärkt ist.

Außerdem sind artifizielle DNA-Sequenzen geeignet, solange sie, wie oben beschrieben, die gewünschte Eigenschaft beispielsweise

45 der Erhöhung des Tocopherol-Gehaltes in der Pflanze durch Überexpression des DOXS-Gens in Kulturpflanzen vermitteln. Solche artifiziellen DNA-Sequenzen können beispielsweise durch Rücküber-

setzung mittels Molecular Modelling konstruierter Proteine, die DOXS Aktivität aufweisen oder durch in vitro-Selektion ermittelt werden. Besonders geeignet sind kodierende DNA-Sequenzen, die durch Rückübersetzung einer Polypeptidsequenz gemäß der für die 5 Wirtspflanze spezifischen Kodon-Nutzung erhalten wurden. Die spezifische Kodon-Nutzung kann ein mit pflanzengenetischen Methoden vertrauter Fachmann durch Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der zu transformierenden Pflanze leicht ermitteln.

- 10 Als weitere geeignete äquivalente Nukleinsäure-Sequenzen sind zu nennen Sequenzen, welche für Fusionsproteine kodieren, wobei Bestandteil des Fusionsproteins ein pflanzliches DOXS-Polypeptid oder ein funktionell äquivalenter Teil davon ist. Der zweite Teil des Fusionsproteins kann z.B. ein weiteres Polypeptid mit enzyma-
- 15 tischer Aktivität sein oder eine antigene Polypeptidsequenz mit deren Hilfe ein Nachweis auf DOXS-Expression möglich ist (z.B. myc-tag oder his-tag). Bevorzugt handelt es sich dabei jedoch um eine regulative Proteinsequenz, wie z.B. ein Signal- oder Transitpeptid, das das DOXS-Protein an den gewünschten Wirkort leitet.

Gegenstand der Erfindung sind aber auch die erfindungsgemäß erzeugten Expressionsprodukte sowie Fusionsproteine aus einem Transitpeptid und einem Polypeptid mit DOXS-Aktivität.

- 25 Erhöhung des Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll und/oder Carotinoid-Gehaltes bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung die künstlich erworbene Fähigkeit einer erhöhten Biosyntheseleistung dieser Verbindungen durch funktionelle Überexpression des DOXS-Gens in der Pflanze gegenüber der nicht gentechnisch
- 30 modifizierten Pflanze für die Dauer mindestens einer Pflanzengeneration.

Der Biosyntheseort von Tocopherol ist im allgemeinen das Blattgewebe, so daß eine blattspezifische Expression des DOXS-Gens

- 35 sinnvoll ist. Es ist jedoch naheliegend, daß die Tocopherol-Biosynthese nicht auf das Blattgewebe beschränkt sein muß, sondern auch in allen übrigen Teilen der Pflanze beispielsweise in fetthaltigen Samen gewebespezifisch erfolgen kann.
- 40 Darüberhinaus ist eine konstitutive Expression des exogenen DOXS-Gens von Vorteil. Andererseits kann aber auch eine induzierbare Expression wünschenswert erscheinen.

Die Wirksamkeit der Expression des transgen exprimierten DOXS-45 Gens kann beispielsweise *in vitro* durch Sproßmeristemvermehrung ermittelt werden. Zudem kann eine in Art und Höhe veränderte Expression des DOXS-Gens und deren Auswirkung auf die Tocopherol-

Biosyntheseleistung an Testpflanzen in Gewächshausversuchen getestet werden.

Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen,
5 transformiert mit einer Expressionskassette enthaltend die
Sequenz SEQ-ID No.1 oder SEQ-ID No. 3; SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID
No. 3 und SEQ-No. 5; SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und SEQ-ID
No. 7 bzw. eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und
SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7, oder mit diesen hybridisierende

10 DNA-Sequenzen, sowie transgene Zellen, Gewebe, Teile und Vermehrungsgut solcher Pflanzen. Besonders bevorzugt sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen, Roggen, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und 15 die verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies.

Pflanzen im Sinne der Erfindung sind mono- und dikotyle Pflanzen oder Algen.

20 Um effiziente Hemmstoffe der DOXS finden zu können, ist es notwendig, geeignete Testsysteme, mit denen Inhibitor-Enzym-Bindungsstudien durchgeführt werden können, zur Verfügung zu stellen. Hierzu wird beispielsweise die komplette cDNA-Sequenz der DOXS aus Arabidopsis in einen Expressionsvektor (pQE, Qiagen)
25 kloniert und in E. coli überexprimiert.

Das mit Hilfe der Expressionskassette exprimierte DOXS-Protein eignet sich besonders zur Auffindung von für die DOXS spezifischen Hemmstoffen.

30

Dazu kann die DOXS beispielsweise in einem Enzymtest eingesetzt werden, bei dem die Aktivität der DOXS in An- und Abwesenheit des zu testenden Wirkstoffs ermittelt wird. Aus dem Vergleich der beiden Aktivitätsbestimmungen läßt sich eine qualitative und

- 35 quantitative Aussage über das Hemmverhalten des zu testenden Wirkstoffes machen. Methoden zur Aktivitätsbestimmung der DOXS sind beschrieben (Putra et. al., Tetrahedron Letters 39 (1998), 23-26; Sprenger et al., PNAS 94 (1997), 12857-12862).
- 40 Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Testsystems kann eine Vielzahl von chemischen Verbindungen schnell und einfach auf hemmende Eigenschaften überprüft werden. Das Verfahren gestattet es, reproduzierbar aus einer großen Anzahl von Substanzen gezielt solche mit großer Wirkstärke auszuwählen, um mit diesen Substan-
- 45 zen anschließend weitere, dem Fachmann geläufige vertiefte Prüfungen durchzuführen.

Durch Überexpression der für eine DOXS kodierenden Gensequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 in einer Pflanze kann prinzipiell eine erhöhte Resistenz gegenüber Inhibitoren der DOXS erreicht werden. Die derart hergestellten transgenen Pflanzen sind eben-5 falls Gegenstand der Erfindung.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind:

Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzen einbringt.

15

- Verwendung einer Pflanze zur Herstellung pflanzlicher DOXS.
- Verwendung der Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Resistenz gegenüber Inhibitoren der DOXS durch verstärkte Expression einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 oder eine mit dieser hybridisierende DNA Sequenz.
- 25 Verwendung der DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 oder einer mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorphyll- und/oder Carotinoid-Gehalt durch Expression einer DOXS DNA-Sequenz in Pflanzen.

30

- Verwendung der Expressionskassette enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 oder eine mit dieser hybridisierenden DNA Sequenz zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.

35

Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Allgemeine Klonierungsverfahren

40

Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung durchgeführten Klonierungsschritte wie z.B. Restriktionsspaltungen, Agarose-Gelelektrophorese, Reinigung von DNA-Fragmenten, Transfer von
Nukleinsäuren auf Nitrozellulose und Nylonmembranen, Verknüpfen
45 von DNA-Fragmenten, Transformation von E. coli Zellen, Anzucht
von Bakterien, Vermehrung von Phagen und Sequenzanalyse rekombinanter DNA wurden wie bei Sambrook et al. (1989) Cold Spring

Harbor Laboratory Press; ISBN 0-87969-309-6) beschrieben durchgeführt.

Die im folgenden verwendeten Bakterienstämme (E. coli, XL-I Blue)

5 wurden von Stratagene bezogen. Der zur Pflanzentransformation
verwendete Agrobakterienstamm (Agrobacterium tumefaciens, C58C1
mit dem Plasmid pGV2260 oder pGV3850kann) wurde von Deblaere et
al. in (Nucl. Acids Res. 13 (1985) 4777) beschrieben. Alternativ
können auch der Agrobakterienstamm LBA4404 (Clontech) oder andere

10 geeignete Stämme eingesetzt werden. Zur Klonierung können die
Vektoren pUC19 (Yanish-Perron, Gene 33 (1985), 103 - 119)
pBluescript SK- (Stratagene), pGEM-T (Promega), pZerO (Invitrogen), pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984),
8711 - 8720) und pBinAR (Höfgen und Willmitzer, Plant Science 66

Sequenzanalyse rekombinanter DNA

Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem 20 Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463 - 5467).

Beispiel 1

25

Herstellung der Arabidopsis thaliana DOXS-Transformationskonstrukte

Das Arabisopsis thaliana DOXS Gen wurde wie in Mandel et al. 30 (1996) beschrieben als vollständige cDNA in den Vektor pBluescript KS- (Stratagene) kloniert.

Zur Herstellung von Überexpressionskonstrukten wurde ein 2.3 kb Fragment (mit F-23-C bezeichnet) über die pBluescript KS- Hincll 35 (blunt-end) und Sacl Schnittstellen isoliert. Diese Sequenz enthält die vollständige DOXS-cDNA inklusive Chloroplastentransitpeptid vom ATG-Startcodons bis zu einer EcoRl-Schnittstelle, die 80 bp stromabwärts des Stopcodons liegt. Dieses Fragment wurde über die Schnittstellen Smal (blunt-end) und Sacl in den pBIN 19 3X35S Vektor (Abbildung 3) kloniert (Bevan et al., 1980), der den 35S Promotor des Cauliflower Mosaik Virus (Franck et al., Cell 21(1), 285-294 (1980)) dreimal hintereinander angeordnet enthält.

Zur Herstellung von Antisense-Konstrukten wurde ein Bereich des 3'-Endes der cDNA (mit F-23-C Antisense bezeichnet) in den oben erwähnten pBIN19-3X35S-Vektor kloniert. Ein Teil des 5'-Bereichs der DOXS-cDNA in pBluescript KS- wurde über Hincll und die DOXS-

WO 00/08169

interne BglII Schnittstelle verdaut und das entstandene Fragment entfernt. (Abbildung 4). Die BglII-Schnittstelle wurde über die Klenow-fill-in Reaktion (Klenow-Polymerase; Roche; nach Reaktion nach Herstellerprotokoll) aufgefüllt, so daß ein "blunt-end" entsteht. Die nun kompatiblen Enden (BglII-"blunt-end" und HinclII wurden ligiert. Nun wurde der 3'-Bereich der DOXS-cDNA über KpnI und Xbal (beide Schnittstellen liegen im Polylinker von pBluescript KS-5'- und 3'- der DOXS-cDNA) in Antisense-Orientierung in den oben beschriebenen pBIN19-Vektor in Antisense-Orientierung 10 kloniert.

Die Transformationen von Arabidopsis thaliana Pflanzen mit den oben beschriebenen Konstrukten erfolgten mit Agrobakterium tumefaciens mit der Vakuum-Infiltrationsmethode (Bent et al., Science 15 265 (1994), 1856-1860). Mehrere unabhängige Transformanden wurden pro Konstrukt isoliert. Jeder Buchstabe (siehe Tabelle 1) bedeutet eine unabhängige transfomierte Linie. Aus der daraus erhaltenen T1-Generation wurden Pflanzen auf Homo-oder Heterozygotie untersucht. Mehrere Pflanzen jeder Linie wurden gekreuzt, um eine Segregationsanalyse durchzuführen. Die Nummer in der Tabelle 1 entspricht der individuellen Pflanze, welche für weitere Analysen ausgewählt wurde. Es wurden sowohl homo- als auch heterozygote Linien erhalten. Die Segregationsanalyse der erhaltenen Linien ist in der folgenden Tabelle 1 dargestellt:

Tabelle 1. Segregationsanalyse der transgenen DOXS-T2-Pflanzen

	LINIEN	SEGREGATION	
30	A9	75%	
	A19	100%	
	B11	75%	
35	в4 •	100%	
	C2	100%	
	D3	75%	
	D17	100%	
	E9	75%	
40	E14	100%	
	F9	75%	
	F14	100%	

25

Beispiel 2

Isolierung genomischer DNA des Bakteriums Escherichia coli XL1 Blue

5

Eine Kultur von Escherichia coli XL1 Blue wurde in 300 ml Luria Broth-Medium für 12 Stunden bei 37°C angezogen. Aus dieser Kultur wurde die genomische DNA des Bakteriums isoliert, indem diese zunächst bei 5000 Umdrehungen in einer Sorvall RC50-Fuge pelletiert

- 10 wurde. Anschliessend wurde das Pellet in 1/30 Volumen der Ursprungskultur Lysis-Puffer (25 mM EDTA, 0.5% SDS; 50 mM Tris HCl, pH 8,0) resuspendiert. Ein gleiches Volumen Phenol/Chloroform/ Isoamylalkohol (25:24:1) wurde zugegeben und bei 70 Grad 10 Minuten inkubiert. Anschliessend wurde in einer Heraeus Untertisch-
- 15 Zentrifuge bei 3500 U 15 Minuten die wässrige Phase von der phenolischen getrennt. Der wässrige Überstand wurde mit 2,5 Volumen Ethanol und 1/10 Volumen 8 M Lithiumchlorid versetzt und die Nukleinsäuren bei Raumtemperatur für 10 Minuten gefällt. Das Pellet wurde anschliessend in 400 μ l TE/RNAse aufgenommen und bei
- 20 37 Grad für 10 Minuten inkubiert. Die Lösung wurde erneut mit einem Volumen Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol (25:24:1) ausgeschüttelt und der Überstand gefällt mit 2,5 Volumen Ethanol und 1/10 Volumen 8 M Lithiumchlorid. Das Pellet wurde anschliessend mit 80% Ethanol gewaschen und in 400 µl TE/RNAse aufgenommen.

25

Beispiel 3

Isolierung der DOXS aus E. coli

- 30 Von der DNA-Sequenz der DOXS (Acc. Number AF035440) wurden für eine PCR Oligonukleotide abgeleitet, denen am 5'-Ende eine BamHI und am 3'-Ende eine XbaI bzw. eine weitere BamHI Restriktionsschnittstelle angefügt wurde. Das Oligonukleotid am 5' Ende umfaßt die Sequenz 5'-ATGGATCCATGAGTTTT-GATATTGCCAAATAC-3'
- 35 (Nukleotide 1-24 der DNA-Sequenz; kursiv geschrieben) beginnend mit dem ATG-Startcodon des Gens, das Oligonukleotid am 3'-Ende umfaßt die Sequenz 5'-ATTCTAGATTATGCCAGCCAGGCCTTG-3' bzw. 5'-ATG-GATCCTTATGCCAGCCAGGCCTTG-3' (Nukleotide 1845-1863 der revers komplementären DNA-Sequenz; kursiv geschrieben) beginnend mit dem
- 40 Stop-Kodon des Gens. Die PCR-Reaktion mit den beiden BamHI enthaltenden Oligonukleotiden wurde durchgeführt mit der Pfu-Polymerase (Stratagene GmbH, Heidelberg) nach Herstellerangaben. Als Template wurden 500 ng der genomischen DNA aus E. coli eingesetzt. Das PCR-Programm lautete:

45

5 Zyklen: 4 sec 94°C, 30 sec 52°C, 2 min 72°C; 5 Zyklen: 4 sec 94°C, 30 sec 48°C, 2 min 72°C; WO 00/08169 PCT/EP99/05467

25 Zyklen: 4 sec 94°C, 30 sec 44°C, 2 min 72°C

Das Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script 5 (Stratagene GmbH, Heidelberg) kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch Sequenzierung festgestellt. Das Fragment wurde BamHI aus dem PCR-Script-Vektor isoliert und in einen entsprechend geschnittenen Bin19-Vektor ligiert, der zusätzlich das Transitpeptid der Transketolase aus Kartoffel hinter dem CaMV 35S 10 Promotor enthält. Das Transitpeptid gewährleistet die plastidäre Lokalisierung. Die Konstrukte sind in Abbildung 5 und 6 dargestellt und die Fragmente haben die folgende Bedeutung:

32

Fragment A (529 bp) beinhaltet den 35S-Promotor des Cauliflower-15 Mosaik-Virus (Nukleotide 6909 bis 7437 des Cauliflower-Mosaik-Virus). Fragment B (259 bp) beinhaltet das Transitpeptid der Transketolase. Fragment E beinhaltet das Gen der DOXS. Fragment D (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al., 1984) zur Transkriptionster-20 mination.

Die PCR-Reaktion mit den 5'-BamHI und 3'-XbaI enthaltenden Oligonukleotiden wurde durchgeführt mit Taq-Polymerase (Takara, Sosei Co., Ltd.) nach Herstellerangaben. Als Template wurden 500 ng der 25 genomischen DNA aus E. coli eingesetzt. Das PCR-Programm lautete:

5 Zyklen: 4 sec 94°C, 4 sec 50°C, 2 min 30°C 5 Zyklen: 4 sec 94°C, 30 sec 46°C, 2 min 68°C 25 Zyklen: 4 sec 94°C, 30 sec 42°C, 2 min 68°C

Das Fragment wurde mit dem Gene-Clean-Kit gereinigt und in den Vektor pGemT (Promega GmbH, Mannheim) ligiert. Es wurde als BamHI/XhaI-Fragment in einen entsprechend geschnittenen pBin19AR-Vektor hinter den CaMV 35S Promotor kloniert. Die Sequenz wurde 35 durch Sequenzierung überprüft (SEQ-ID No. 3).Dabei wurden zwei nicht konservative Basenaustausche festgestellt, die im Vergleich zur veröffentlichten Sequenz zur Veränderung der Aminosäure 152 (Asparagin) in Valin und Aminosäure 330 (Cystein) in Tryptophan führen.

Beispiel 4

30

40

Nachweis erhöhter DOXS-RNA-Mengen in transgenen Pflanzen

45 Gesamt RNA aus 15 Tage alten Keimlingen verschiedener transgener Linien, welche das DOXS-Überexpressionskonstrukt besitzen, wurde nach der Methode von Logeman et al., Anal.Biochem. 163, 16-20

(1987) extrahiert, in einem 1.2% Agarosegel aufgetrennt, auf Filter transferiert und mit einem 2.1 kb langen DOXS-Fragment als Sonde hybridisiert (Abbildung 7).

5 Beispiel 5

Nachweis erhöhter DOXS-Protein-Mengen in transgenen Pflanzen

Gesamtprotein (Abbildung 8) aus 15 Tage alten Keimlingen

10 verschiedener, unabhängiger transgener Pflanzen, welche das DOXSÜberexpressionskonstrukt besitzen, wurde isoliert und mit einem
polyklonalen Anti-DOXS-Antikörper (IgG) in einer Westernanalyse
detektiert (Abbildung 9).

15 Beispiel 6

Messung des Carotinoid- und Chlorophyllgehalts

Die Bestimmung der Gesamtcarotinoid- und Chlorophyllmengen wurde 20 wie in Lichtenthaler und Wellburn (1983) beschrieben mit 100% Acetonextrakten durchgeführt. Die Ergebnisse der Mehrfachmessungen der transgenen Linien, welche das DOXS-Überexpressionskonstrukt besitzen, sind in der folgenden Tabelle 2 dargestellt.

25 Tabelle 2: Gesamtcarotinoid- und Chlorophyllgehalt der transgenen DOXS-Linien

30	LINIE	% GESAMT CHLORO- PHYLLE	% GESAMT CAROTINOIDE
30	clal Mutante	5	5
	Wild Typ	100	100
	B-4	86	89
35	B-11	84	90
	C-2	98	107
	D-3	128	135
	D-17	136	149
	E-14	121	139
40	F-7	80	90
	F-14	- 85	107

WO 00/08169

34

Beispiel 7

Transformation von Raps

5 Die Herstellung der transgenen Rapspflanzen orientiert sich an einem Protokoll von Bade, JB und Damm, B (in Gene, Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38), in welchem auch die Zusammensetzung der verwendeten Medien angegeben sind. Die Trans-

- 10 formationen erfolgten mit dem Agrobacterium Stamm LBA4404 (Clontech). Als binäre Vektoren wurden die bereits oben beschriebenen pBIN19-Konstrukte mit der gesamten DOXS-cDNA verwendet. In diesen pBIN-Vektoren wurde die NOS-Terminatorsequenz durch die OCR-Terminatorsequenz ersetzt. Brassica napus Samen wurden mit 70 %
- 15 (v/v) Ethanol oberflächensteril gemacht, 10 min in 55°C $\rm H_{2}O$ gewaschen, in 1%iger Hypochlorit-Lösung (25 % v/v Teepol, 0,1 % v/v Twenn 20) für 20 min inkubiert und sechsmal mit sterilem $\rm H_{2}O$ für jeweils 20 min gewaschen. Die Samen wurden drei Tage auf Filterpapier getrocknet und 10-15 Samen in einem Glasskolben mit 15
- 20 ml Keimungsmedium zur Keimung gebracht. Von mehreren Keimlingen (ca. 10 cm groß) wurden die Wurzeln und Apices entfernt und die verbleibenden Hypokotyle in ca. 6 mm lange Stücke geschnitten. Die so gewonnenen ca. 600 Explante werden 30 min mit 50 ml Basalmedium gewaschen und in einen 300 ml Kolben überführt. Nach Zu-
- 25 gabe von 100 ml Kallus-Induktionsmedium wurden die Kulturen für 24 h bei 100 U/min inkubiert.

Vom Agrobacterium-Stamm wurde eine Übernachtkultur bei 29°C in LB mit Kanamycin (20 mg/l) angesetzt, davon 2 ml in 50 ml LB ohne

30 Kanamycin für 4 h bei 29°C bis zu einer OD₆₀₀ von 0,4-0,5 inkubiert. Nach der Pelletierung der Kultur bei 2000 U/min für 25 min wurde das Zellpellet in 25 ml Basalmedium resuspendiert. Die Konzentration der Bakterien in der Lösung wurde durch Zugabe von weiterem Basalmedium auf eine OD600 von 0.3 eingestellt.

35

Aus den Raps-Explanten wurde das Kallus-Induktionsmedium mit sterilen Pipetten entfernt, 50 ml Agrobacterium-Lösung hinzugefügt, vorsichtig gemischt und für 20 min inkubiert. Die Agrobacterien-Suspension wurde entfernt, die Raps-Explante für 1 min mit 50 ml

- 40 Kallus-Induktionsmedium gewaschen und anschließend 100 ml Kallus-Induktionsmedium hinzugefügt. Die Co-Kultivierung wurde für 24 h auf einem Rotationsschüttler bei 100 U/min durchgeführt. Die Co-Kultivierung wurde durch Wegnahme des Kallus-Induktionsmediums gestoppt und die Explante zweimal für jeweils 1 min mit 25 ml und
- 45 zweimal für 60 min mit jeweils 100 ml Waschmedium bei 100 U/min gewaschen. Das Waschmedium mit den Explanten wurde in 15 cm Petrischalen überführt und das Medium mit sterilen Pipetten ent

PCT/EP99/05467 35 jeweils 20-30 Explanten in 90 mm nit and severation wurden jeweils 25 ml Sproß Induktionsmedium nit welche 25 ml Sproß Induktionsmedium nit welche 25 ml Sproß Induktionsmedium nit sernt. Zur Regenerationt, welche 25 ml Sproß Induktionsmedium nit sernt. Zur Regeneration welche 25 ml Sproß Induktionsmedium nit sernt fernt. Zur Regeneration wurden jeweils 20.30 Explanten in 90 mm with wurden jeweils sproß Induktionsmedium Leuko.

Welche 25 ml Sproß Induktionsmedium with 2 Lagen Leuko.

Welche 25 ml wurden mit 2 Lagen Leuko.

Welche 25 ml sproß Induktionsmedium with 2 Lagen Leuko.

Welche 25 ml sproß Induktionsmedium wurden mit 2 Lagen Leuko.

Welche 25 ml sproß Induktionsmedium wurden mit 2 Lagen Leuko.

Welche 25 ml sproß Induktionsmedium wurden mit 2 Lagen Leuko. Petrischalen überführt, Die Petrischalen lux bei Photoperioden von Kanamycin enthielten bei 2500 und 2000 lux bei photoperioden von por verschlossen und bei 2500 und 2000 lux bei photoperioden von por verschlossen und bei 2500 und 2000 lux bei photoperioden von por verschlossen und bei 2500 und 2000 lux bei photoperioden von por verschlossen und bei 2500 und 2000 lux bei photoperioden von por verschlossen und bei 2500 und 2000 lux bei photoperioden von lux bei photoperioden von petrischalen überführt. Kanamycin enthielten. Die Petrischalen wurde die sich entwickelnden kall:

Rock verschlossen und bei 12 mage wurde die sich entwickelnden kall:

por verschlossen. Alle 12 mage wurde die sich entwickelnden kall: por verschlossen und bei 12 rage wurde die sich entwickelnden kalli

7 16/8 H inkubiert.

7 16/8 H inkubiert.

8 16/8 H inkubiert. Tage wurde die sich entwickelnden Kalinger wurde die sich entwickelnden wurde die sich auf frische Petrischalen mit Regeneration Gene Transfer to Plants, Potry.

B. (in Gene Transfer to Plants, Potry, B.)

Alle Weiteren und Damm, B. Rile weiteren schritte zur Regeneration ganzer pflanzen wurde wife in Gene grant Lab Manual.

Rile weiteren sund Damm, G., eds, durchgeführt.

Alle Bade, und Spangenberg, beschrieben durchgeführt.

Won Bade, und Spangenberg, beschrieben durchgeführt.

Worlag, Und Spangenberg, beschrieben durchgeführt. Kus, I. und Spangerherg, G., eds, Springer Lab Me No. 1. und Spangerherg, beschrieben durchgeführt. Die cDNA der DOXS (SEQ-TD NO. 1) wurde mit einem Camv355. Promotors überext Verwendung des 355. Promotors überext Verwendung des 455. Promotors Verwen Die cDNA der DOXS (SEQ. TD NO. 1) wurde des samenspezifische promotor des versehen und in Raps dazu wurde der promotors dazu versehen und parallel dazu primiert. Versenen und in Raps unter wurde der rocopherolgehalt spezifisch im den rocopherolgehalt spezifische primiert. Primiert. Primiert. Primiert. Primiert. Primiert. Primiert. Primiert. Primiert. Steigerung der Tocopherolbiosynthese in Raps Primiert. Parallel dazu wurde der nocopherolgehalt um den entsprechenden konstrukten transtrukten hit den entsprechenden zu erhöhen. phaseolingenes verwednet, um den mocopherolgehalt spezifisch im den mocopherolgehalt spezifisch im den mocopherolgehalt spezifisch im phaseolingenes verwednet, um den entsprechenden angezogen. Anschließend im Gewächshaus angezogen. Rapssanen zu erhöhen. Wit den entsprechenden Konstrukten transto. der samen der mierte Rapspilanzen wurden im der Gewächshaus angezogen. der Samen der mierte der a. Tocopherolgenalt mierte Rapspflanzen wurden im Gewächshaus angezogen. Amschließend der Gesamtpflanze bzw. der Sanen tra der Gesamtpflanze die a-Tocopherolkonzentra wurde hallen war die a-Tocopherolkonzentra wurde der a-Tocopherolgenalt der Gesamtpflanze bestimmt. wurde der hestimmt. zur nicht transfonierten pflanze hestimmt. zur nicht transfonierten vergleich zur nicht transfonierten bestimmt. Beispiel 8 Pflanze hestimmt. In allen richt transfomierten pflanze erhöht.

Pflanze hestimmt nicht transfomierten pflanze erhöht. Nachweis der Expression der DOXS aus E. coli in transgenen Tabak.

PElanzen Von Pflanzen, die das Konstrukt painar HPPD-DOXS enthielten, wur vollig
einem Durchmesser von 0,9 cm aus vollig
den Blattscheiben mit Von Pflanzen, die das Konstrukt pBinAR HPPD.DOXS enthielten, wit vollige seinger von o.9 cm aus einger von gelanzen, die das konstrukt pBinAR HPPD.DOXS enthielten, wit pBinAR HPPD.DOXS enthielten, w den Blattecheiben mit einem nurde in einem HEPES-KOH-PULLER eingefro.

den Blattecheiben nit genommen und in flüssig KOH-PULLER, der proentfalteten Blätterial wurde in einem HEPES-KOH-PULLER. entfalteten Blättern genommen und in flüssig stickstoff eingefro entfalteten Blättern genommen in einem HEPES-KOH-Puffer, Extrakt homogenisiert und aus dem Extrakt homogenisiert und aus dem Extrakt steinase-Inhibitoren enthielt homogenisiert steinase-Inhibitoren enthielt steinase-I ren. Das Blattmaterial wurde in einem HEFES KOH. Puffer der Extrakt
ren. Das Blattmaterial wurde in einem HEFES koh. Puffer der Extrakt
von Bio. Rad nach Herstellerangaben die Pr
teinase Inhibitoren enthielt nomogenisiert und aus dem Kerakt
nit dem Protein Assay von Bio. Rad nach Herstellerangaben die Pr
mit dem Protein Assay von Bio. Rad nach Herstellerangaben die Pr teinase Inhibitoren enthielt homogenisiert und aus dem Extrakt provon Bio Rad nach Herstellerangaben jedem Extrak
von Bio Rad nach Herstellerangaben von jedem Extrak
von Bio Rad Protein wurden von jedem Extrak
teinase Inhibitoren enthielt homogenisiert und aus dem Extrak
von Bio Rad Protein wurden von jedem Extrak
teinase Inhibitoren enthielt homogenisiert und aus dem Extrakt
von Bio Rad Protein wurden von jedem Extrakt
teinase Inhibitoren enthielt homogenisiert und aus dem Extrakt
von Bio Rad Protein wurden von jedem Extrak
teinase Inhibitoren enthielt homogenisiert und aus dem Extrak
von Bio Rad Protein wurden von jedem Extrak
teinase Inhibitoren enthielt homogenisiert und aus dem Extrak mit dem Protein Assay von Bio Rad nach Herstellerangaben die Protein wurden von jedem Extrakt

mit dem Protein bestimmt. (Laemmli, 1970) versetzt und teinkonzentration Auftragpuffer (Laemmli, 1970) wersetzt und nach Herstellerangaben die Protein wurden von jedem Extrakt und protein wurden versetzt und protein wurden versetzt und protein hat dem volumen Auftragpuffer (Laemmli, 1970) wersetzt und mit einem volumen Auftragpuffer (Laemmli, 1970) wersetzt und protein wurden versetzt und protein wurden von jedem Extrakt Beispiel 9 teinkonzentration bestimmt. As Mg Protein wurden von jedem Ext und 1970) versetzt und Laemmli, 1970) die Proteine au teinkonzentration bestimmt. Anschließend wurden die Proteine au mit einem Volumen Auftragpuffer Anschließend wurden die Proteine au mit einem gsoc inkubiert. Anschließend wurden die Proteine au mit einem gsoc inkubiert. Anschließend wurden die Proteine au mit einem volumen Auftragpuffer (Laemmli, 1970) versetzt und die proteine auf (Laemmli, 1970) versetzt und die proteine auf d 5 min bei 95°C inkubiert. Anschließend wurden die Proteine auf porablotmembran 3 einem 12,5 prozentigen Semi dry Elektroblots auf Porablotmembran die Proteine mittels einem 12.5 prozentigen semi-dry Die Detektion des DOXS. Proteine die Proteine Magel) ibertragen. pflanzen die Proteine mittels übertragen. Die gegen die E. coli Doxs aus Keinacherverstagen. Die gegen die E. coli Doxs aus Keinachervers wird Nagel) in Antikörpers gegen die E. coli Doxs aus Keinachervers wird Nagel) in Antikörpers gegen die E. coli Doxs aus Keinachervers wird Nagel) in Elektroblots auf Porablotmembran seine Semi-dry gegen die E. coli Doxs aus Keinachervers gegen die E. coli Doxs aus Gegen die E. coli Doxs aus Gegen die E. coli Dox a (Machery und Nagel) ibertragen. Die gegen der Bindung eines sekunda.

erfolgte nittels arbreaktion basiert auf der Bindung ninchen. erfoldte mittels eines Antikorpers auf der phosphatase, die NEN/ECIP

erfoldte mittels eines alkalischen phosphatase, die nen alkalischen phosphatase, die nen ninchen. ninchen. Die Farbreaktion basiert auf der Antikorper und alkalische unsetzt. Sekundärer Antikorper und alkalische zu einer alkalischen phosphatase, und alkalische alkalischen zu einer alkalischen alkalischen zu einer alkalischen zu einem farbstoff unsetzt. ren Antikorpers und einer zu einem Farbstoff 36

Phosphatase stammen von Pierce, die Durchführung erfolgte nach Herstellerangaben.

Die Abbildung 10 zeigt den Nachweis des DOXS-Proteins in Blättern 5 transgener Pflanzen. 1: Marker; 2: Pflanze 10; 3:62; 4: 63; 5: 69; 7:71; 8:112; 9:113; 10:116; 11:WT1; 12:WT2; 13:100ng rekombinantes Protein; 14:50 ng rekombinantes Protein; 15: 10 ng rekombinantes Protein.

10 Beispiel 10

Klonierung des Gens einer HPPD aus Streptomyces avermitilis

15 Isolierung genomischer DNA des Bakteriums Streptomyces avermitilis U11864:

Eine Kultur von Streptomyces avermitilis U11864 wurde in 300 ml YEME-Medium (5 g Malz-Extrakt, 2 g Hefe-Extrakt, 2 g Glukose) für

- 20 96 h bei 28°C angezogen. Aus dieser Kultur wurde die genomische DNA des Bakteriums isoliert, indem diese zunächst bei 5000 U in einer Sorvall RC5C-Fuge pelletiert wurde. Anschliessend wurde das Pellet in 1/30 Volumen Lysis-Puffer (25 mM EDTA, 0,5 % SDS, 50 mM Tris-HCl, pH 8.0) resuspendiert. Ein gleiches Volumen Phenol/
- 25 Chloroform/Isoamylalkohol (25:24:1) wurde zugegeben und bei 70°C 10 Minuten inkubiert. Anschliessend wurde in einer Heraeus Untertisch-Zentrifuge bei 3500 U 15 Minuten die wässrige Phase von der phenolischen getrennt. Der wässrige Überstand wurde mit 2,5 Volumen Ethanol und 1/10 Volumen 8 M Lithiumchlorid versetzt und die
- 30 Nukleinsäuren bei Raumtemperatur für 10 Minuten gefällt. Das Pellet wurde anschliessend in 400 µl TE/RNAse aufgenommen und bei 37 Grad für 10 Minuten inkubiert. Die Lösung wurde erneut mit einem Volumen•Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol (25:24:1) ausgeschüttelt und der Überstand gefällt mit 2,5 Volumen Ethanol und 1/10 Volu-
- 35 men 8 M Lithiumchlorid. Das Pellet wurde anschließend mit 80% Ethanol gewaschen und in 400 µl TE/RNAse aufgenommen.

Von der DNA-Sequenz der HPPD aus Streptomyces avermitilis (Denoya et al, 1994; Acc. Number U11864) wurden für eine PCR Oligo-

- 40 nukleotide abgeleitet, denen am 5'-Ende eine BamHI und am 3'-Ende eine XbaI Restriktionsschnittstelle angefügt worden war. Das Oligonukleotid am 5'-Ende umfasst die Sequenz 5'-GGATCCAGCGGA-CAAGCCAAC-3' (37 bis 55 Basen vom ATG in 5'-Richtung entfernt; kursiv geschrieben), das Oligonukleotid am 3'-Ende umfaßt die
- 45 Sequenz 5'-TCTAGATTATGCCAGCCAGGCCTTG-3' (Nukleotide 1845-1863 der revers komplementären DNA-Sequenz; Kursiv geschrieben).

WO 00/08169

Die PCR-Reaktion wurde durchgeführt mit Pfu-Polymerase (Stratagene GmbH, Heidelberg) nach Herstellerangaben. Als Vorlage wurden 400 ng der genomischen DNA eingesetzt. Das PCR-Programm lautete:

5 5 Zyklen: 4 sec 94°C, 30 sec 54°C, 2 min 72°C 5 Zyklen: 4 sec 94°C, 30 sec 52°C, 2 min 72°C 25 Zyklen: 4 sec 94°C, 30 sec 50°C, 2 min 72°C

Das Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden)

10 gereinigt und nach Herstellerangeben in den Vektor PCR-Script
(Stratagene GmbH, Heidelberg) kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch Sequenzierung überprüft. Dabei wurde festgestellt, daß das isolierte Gen für eine zusätzliche Aminosäure kodiert. Es enthält die drei Basen TAC (kodierend für Tyrosin),

15 vor dem Nukleotid N429 der zitierten Sequenz (Denoya et al., 1994).

Das Fragment wurde mit einem BamHI und XbaI Verdau aus dem Vektor isoliert und in einen entsprechend geschnittenen Bin19AR-Vektor

20 hinter den CaMV 35S Promotor ligiert, zur Expression des Gens im Zytosol. Aus dem gleichen PCR-Script-Vektor wurde das Gen als BamHI-Fragment isoliert und in einen entsprechend geschnittenen pBin19-Vektor ligiert, der hinter dem CaMV 35S Promotor noch zusätzlich das Transitpeptid der plastidären Transketolase aus

25 Kartoffel enthält. Das Transitpeptid gewährleistet die plastidäre Lokalisierung. Die Konstrukte sind in Abbildung 11 und 12 dargestellt und die Fragmente haben folgende Bedeutung:

Fragment A (529 bp) beinhaltet den 35S-Promotor des Cauliflower-30 Mosaik-Virus (Nukleotide 6909 bis 7437 des Cauliflower-Mosaik-Virus). Fragment B (259 bp) beinhaltet das Transitpeptid der Transketolase. Fragment C beinhaltet das Gen der HPPD. Fragment D (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen, J. et al., EMBO J. 3 (1984), 35 835-846) zur Transkriptionstermination.

Beispiel 11

Herstellung von Konstrukten zur Pflanzentransformation mit DOXS 40 und HPPD-DNA-Sequenzen

Zur Herstellung von Pflanzen, welche transgen für die DOXS und die HPPD sind, wurde ein binärer Vektor angefertigt, der beide Gensequenzen enthält (Abbildung 13). Die Gensequenzen der DOXS und der HPPD wurden jeweils als BamHI-Fragmente wie in Beispiel 3 und 10 beschrieben kloniert. Der Vektor pBinAR-Hyg enthält den 35S-Promotor des Blumenkohlmosaikvirus und das Polyadenylierungs-

signal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al., 1984) zur Transkriptionstermination. Der pBinAR-Hyg Vektor vermittelt in Pflanzen Resistenz gegen das Antibiotikum Hygromycin und ist so geeignet, Pflanzen mit Kanamycinresistenz zu superinfizieren.

Zur Klonierung der HPPD in Vektoren, welche zusätzlich noch eine andere cDNA enthalten, wurden für eine PCR Oligonukleotide abgeleitet, denen am 5'-Ende und am 3'-Ende eine BamHI Restriktions
10 schnittstelle angefügt worden war. Das Oligonukleotid am 5'-Ende umfaßt die Sequenz 5'-GGATCCTCCAGCGGACAAGCCAAC-3' (Nukleotide 37 bis 55 vom ATG in 5'-Richtung entfernt; Kursiv geschrieben), das Oligonukleotid am 3'-Ende umfaßt die Sequenz 5'-ATGGATC-CCGCGCCCTACAGGTTG-3' (endend mit Basenpaar 1140 der kodierenden Sequenz, beginnend 8 Basenpaare 3' des TAG Stop-Codons; Kursiv geschrieben). Die PCR-Reaktion wurde durchgeführt mit Tli-Polymerase (Promega GmbH, Mannheim) nach Herstellerangaben. Als Template wurden 10 ng des Plasmids pBinAR-HPPD eingesetzt. Das PCR-Programm lautete:

20

5 Zyklen: 94°C 4 sec, 68°C 30 sec, 72°C 2 min 5 Zyklen: 94°C 4 sec, 64°C 30 sec, 72°C 2 min 25 Zyklen: 94°C 4 sec, 60°C 30 sec, 72°C 2 min

HPPD (Abbildung 12).

- 25 Das Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script (Stratagene GmbH, Heidelberg) kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch Sequenzierung überprüft. Aus dem Vektor PCR-Script wurde es als BamHI-Fragment ausgeschnitten und in einen 30 entsprechend geschnittenen pBinAR-Vektor ligiert, der zusätzlich das Transitpeptid der Transketolase enthält, zur Einführung des Genprodukts in den Plastiden. Es entstand das Plasmid pBinAR-TP-
- 35 Zur Klonierung wurde aus dem Plasmid pBinAR-TP-HPPD der 35S-Promotor, das Transketolase-Transitpeptid, das HPPD-Gen und das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al., 1984) zur Transkriptionstermination mittels PCR isoliert. Den Oligonukleotiden für den Promotor und
- 40 den Terminator wurde jeweils eine HindIII-Schnittstelle angefügt. Die Sequenz des Oligonukleotids, welches sich an den 5'-Bereich des Promotors (kursiv geschrieben) anlagert, lautet 5'-ATAAGCTT-CATGGAGTCAAA-GATTCAAATAGA-3', die des Oligonukleotids, welches sich an die Terminationssequenz (kursiv geschrieben) anlagert
- 45 lautet 5'-ATAAGCTTGGACAATCAGTAAATTGAACGGAG-3'. Das erhaltene Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script

(Stratagene GmbH, Heidelberg) kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch Sequenzierung überprüft (SEQ-ID No. 5). Aus diesem PCR-Script-Vektor wurde es als HindIII-Fragment in den entsprechend geschnittenen Vektor pBin19 (Bevan, 1984, Nucleic 5 Acids Res. 12, 8711-8721) übertragen.

Aus dem Plasmid pBinAR-TP-DOXS wurde der 35S-Promotor, das Transketolase-Transitpeptid, das DOXS-Gen und das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al.,

- 10 1984) zur Transkriptionstermination mittels PCR isoliert. Den Oligonukleotiden für den Promotor und die Terminatorsequenz wurde jeweils eine EcoRI-Schnittstelle angefügt. Die Sequenz des Oligonukleotids, welches sich an den Promotor (kursiv geschrieben) anlagert lautet 5'-ATGAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3', die des
- 15 Oligonukleotids, welches sich an die Terminatorsequenz (kursiv geschrieben) anlagert lautet 5'-ATGAATTCGGACAATCAGTAAATTGAA-CGGA-G-3'. Das Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script (Stratagene GmbH, Heidelberg) kloniert. Die Richtigkeit
- 20 der Sequenz wurde durch Sequenzierung überprüft (SEQ-ID No. 3). Aus dem PCR-Script Vektor wurde es als EcoRI-Fragment in den entsprechend geschnittenen Vektor pBin19 (Bevan, 1984) übertragen.

Aus dem PCR-Script Vektor wurde es als XbaI-Fragment in den
25 entsprechend geschnittenen Vektor übertragen, der wie oben
beschrieben bereits die Sequenz der HPPD enthielt. Es entstand
das Konstrukt pBinAR-HPPD-DOXS (Abbildung 13), dessen Fragmente
folgende Bedeutung haben:

- 30 Fragment A (529 bp) beinhaltet den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (Nukleotide 6909 bis 7437). Fragment B enthält das Transitpeptid der plastidären Transketolase. Fragment C enthält das Gen der HPPD. Fragment D enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al.,
- 35 1984) zur Transkriptionstermination. Fragment E enthält das Gen der DOXS.

Beispiel 12

40 Herstellung von transgenen Tabakpflanzen (Nicotiana tabacum L. cv. Samsun NN)

Für die Herstellung transgener Tabakpflanzen, die einen veränderten Prenyllipidgehalt aufweisen, wurden Tabakblattscheiben mit

45 Sequenzen der DOXS und der HPPD transformiert. Zur Transformation von Tabakpflanzen wurden 10 ml einer unter Selektion gewachsenen Übernachtkultur von Agrobacterium tumefaciens abzentrifugiert,

der Überstand verworfen und die Bakterien in gleichem Volumen Antibiotika-freien Mediums resuspendiert. In einer sterilen Petrischale wurden Blattscheiben steriler Pflanzen (Durchmesser ca. 1 cm) in dieser Bakteriensuspension gebadet. Anschließend 5 wurden die Blattscheiben in Petrischalen auf MS-Medium (Murashige und Skoog, Physiol. Plant (1962) 15, 473) mit 2% Saccharose und 0.8% Bacto-Agar ausgelegt. Nach 2-tägiger Inkubation im Dunkeln bei 25°C wurden sie auf MS-Medium mit 100mg/l Kanamycin, 500mg/l Claforan, 1mg/l Benzylaminopurin (BAP), 0.2mg/l Naphtylessigsäure 10 (NAA), 1.6% Glukose und 0.8% Bacto-Agar übertragen und die Kultivierung (16 Stunden Licht / 8 Stunden Dunkelheit) fortgesetzt. Wachsende Sprosse wurden auf hormonfreies MS-Medium mit 2% Saccharose, 250mg/l Claforan und 0.8% Bacto-Agar überführt.

15 Beispiel 13

Herstellung von transgenen Rapspflanzen (Brassica napus)

Die Herstellung der transgenen Rapspflanzen, die einen veränder-20 ten Prenyllipidgehalt aufweisen, orientierte sich an einem Protokoll von Bade, J.B. und Damm, B. (in Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds, Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38), in welchem auch die Zusammensetzungen der verwendeten Medien und Puffer angegeben sind.

25

Die Transformationen erfolgten mit dem Agrobacterium tumefaciens Stamm LBA4404 (Clontech GmbH, Heidelberg). Als binäre Vektoren wurden die bereits oben beschriebenen binären Konstrukte mit den gesamten cDNAs der DOXS und der HPPD verwendet. In allen hier 30 verwendeten binären Vektoren wurde die NOS-Terminatorsequenz durch das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al., 1984) zur Transkriptionstermination ersetzt. Brassica napus Samen wurden mit 70% (v/v) Ethanol oberflächensteril gemacht, 10 min bei 55°C in H2O gewaschen, in 35 1%iger Hypochlorit-Lösung (25% v/v Teepol, 0,1% v/v Tween 20) für 20 min inkubiert und sechsmal mit sterilem H_2O für jeweils 20 min gewaschen. Die Samen wurden drei Tage auf Filterpapier getrocknet und 10-15 Samen in einem Glasskolben mit 15 ml Keimungsmedium zur Keimung gebracht. Von mehreren Keimlingen (ca. 10 cm groß) wurden 40 die Wurzeln und Apices entfernt und die verbleibenden Hypokotyle in ca. 6 mm lange Stücke geschnitten. Die so gewonnenen ca. 600 Explante werden 30 min mit 50 ml Basalmedium gewaschen und in einen 300 ml Kolben überführt. Nach Zugabe von 100 ml Kallus-Induktionsmedium wurden die Kulturen für 24 h bei 100 U/min

45 inkubiert.

Vom Agrobacterium-Stamm wurde eine Übernachtkultur bei 29°C in Luria Broth-Medium mit Kanamycin (20 mg/l) angesetzt, davon 2 ml in 50 ml Luria Broth-Medium ohne Kanamycin für 4 h bei 29°C bis zu einer OD600 von 0,4 - 0,5 inkubiert. Nach der Pelletierung der 5 Kultur bei 2000 U/min für 25 min wurde das Zellpellet in 25 ml Basalmedium resuspendiert. Die Konzentration der Bakterien in der Lösung wurde durch Zugabe von weiterem Basalmedium auf eine OD600 von 0.3 eingestellt.

- 10 Aus den Raps-Explanten wurde das Kallus-Induktionsmedium mit sterilen Pipetten entfernt, 50 ml Agrobacterium-Lösung hinzugefügt, vorsichtig gemischt und für 20 min inkubiert. Die Agrobacterien-Suspension wurde entfernt, die Raps-Explante für 1 min mit 50 ml Kallus-Induktionsmedium gewaschen und anschließend 100 ml Kallus-Induktionsmedium hinzugefügt. Die Co-Kultivierung wurde für 24 h auf einem Rotationsschüttler bei 100 U/min durchgeführt. Die Co-Kultivierung wurde durch Wegnahme des Kallus-Induktionsmediums gestoppt und die Explante zweimal für jeweils 1 min mit 25 ml und zweimal für 60 min mit jeweils 100 ml Waschmedium bei 100 U/min 20 gewaschen. Das Waschmedium mit den Explanten wurde in 15 cm Petrischalen überführt und das Medium mit sterilen Pipetten entfernt.
- Zur Regeneration wurden jeweils 20-30 Explante in 90 mm Petri25 schalen überführt, welche 25 ml Sproß-Induktionsmedium mit Kanamycin enthielten. Die Petrischalen wurden mit 2 Lagen Leukopor
 verschlossen und bei 25°C und 2000 lux bei Photoperioden von 16
 Stunden Licht/8 Stunden Dunkelheit inkubiert. Alle 12 Tage wurden
 die sich entwickelnden Kalli auf frische Petrischalen mit Sproß30 Induktionsmedium überführt. Alle weiteren Schritte zur Regeneration ganzer Pflanzen wurde wie von Bade, J.B. und Damm, B. (in
 Gene Transfer to Plants, Potrykus, I. und Spangenberg, G., eds,
 Springer Lab Manual, Springer Verlag, 1995, 30-38) beschrieben
 durchgeführt.

35

Beispiel 14

Steigerung der Tocopherolbiosynthese in Raps

40 Die cDNA der DOXS (SEQ-ID No. 3) und der HPPD (SEQ-ID No. 5) wurde mit einem CaMV35S-Promotor versehen und in Raps unter Verwendung des 35S-Promotors überexprimiert. Parallel dazu wurde der samenspezifische Promotor des Phaseolingenes verwendet, um den Tocopherolgehalt spezifisch im Rapssamen zu erhöhen. Mit den entsprechenden Konstrukten transformierte Rapspflanzen wurden im Gewächshaus angezogen. Anschließend wurde der α -Tocopherolgehalt der Gesamtpflanze bzw. der Samen der Pflanze bestimmt. In allen

42

Fällen war die α -Tocopherolkonzentration im Vergleich zur nicht transfomierten Pflanze erhöht.

Beispiel 15

5

Klonierung des Gens einer GGPPOR aus Arabidopsis thaliana

Isolierung von Gesamt-RNA aus voll entfalteten Blättern von Arabidopsis thaliana:

10

- Voll entfaltete Blätter von Arabidopsis thaliana wurden geerntet und in flüssigem Stickstoff eingefroren. Das Material wurde anschließend im Mörser pulverisiert und in Z6-Puffer (8 M Guanidium-hydrochlorid, 20 mM MES, 20 mM EDTA pH 7,0) aufgenommen. Die
- 15 Suspension wurde in Reaktionsgefäße überführt und mit einem Volumen Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol 25:24:1 ausgeschüttelt. Nach 10 minütiger Zentrifugation bei 15000 U/min wurde der Überstand in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit 1/20 Volumen 1N Essigsäure und 0,7 Volumen Ethanol (absolut) die RNA gefällt.
- 20 Nach erneuter Zentrifugation wurde das Pellet zunächst mit 3M Natriumacetatlösung gewaschen und nach einer weiteren Zentrifugation in 70% Ethanol. Anschließend wurde das Pellet in DEPC-Wasser gelöst und die RNA-Konzentration photometrisch bestimmt.
- 25 Herstellung von cDNA aus gesamt RNA voll entfalteter Blätter von A. thaliana:
 - 20 μg Gesamt-RNA wurden zunächst mit 3,3 μl 3M Natriumacetat-lösung und 2 μl 1M Magnesiumsulfatlösung versetzt und auf 100 μl
- 30 Endvolumen mit DEPC Wasser aufgefüllt. Dazu wurde 1 µl RNase freie DNase (Boehringer Mannheim) gegeben und 45 min bei 37°C inkubiert. Nach Entfernen des Enzyms durch Ausschütteln mit Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol wurde die RNA mit Ethanol gefällt und das Pellet in 100 µl DEPC Wasser aufgenommen. 2,5 µg RNA aus
- 35 dieser Lösung wurden mittels eines cDNA-Kits (Gibco, Life Technologies) in cDNA umgeschrieben.

Von der DNA-Sequenz der Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase (Keller et al, Eur.J.Biochem. (1998) 251 (1-2), 413-417); Acces-

- 40 sion Number Y14044) wurden für eine PCR Oligonukleotide abgeleitet, denen am 5'-Ende eine BamHI und am 3'-Ende eine SalI Restriktionsschnittstelle angefügt worden war. Das Oligonukleotid am 5'-Ende umfaßt die Sequenz 5'-ATGGATCCATGGCGACGACGGTTACACTC-3' beginnend mit dem ersten Kodon der cDNA (kursiv gedruckt), das
- 45 Oligonukleotid am 3'-Ende umfaßt die Sequenz 5'-ATGTCGACGTGATGA-

43

TAGATTACTAACAGAC-3' beginnend mit dem Basenpaar 1494 der cDNA Sequenz (kursiv gedruckt).

Die PCR-Reaktion wurde durchgeführt mit Pfu-Polymerase von Stra-5 tagene GmbH, Heidelberg nach Herstellerangaben. Als Template wurde 1/8 Volumen der cDNA eingesetzt (entspricht 0,3 µg RNA). Das PCR-Programm lautete:

5 Zyklen: 94°C für 4 sec, 48°C für 30 sec, 72°C für 2 min 10 5 Zyklen: 94°C für 4 sec, 46°C für 30 sec, 72°C für 2 min 25 Zyklen: 94°C für 4 sec, 44°C für 30 sec, 72°C für 2 min

Das Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script von 15 Stratagene GmbH, Heidelberg kloniert. Die Richtigkeit des Frag-

- ments wurde durch Sequenzierung überprüft (SEQ ID No. 7). Mittels der durch die Primer an die Sequenz angefügten Restriktions-schnittstellen wurde das Gen als BamHI/SalI-Fragment in den entsprechend geschnittenen Vektor BinAR-Hyg kloniert. Dieser enthält
- 20 den 35S-Promotor des Blumenkohlmosaikvirus und das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984),835-846) zur Transkriptionstermination. Das Plasmid vermittelt in Pflanzen Resistenz gegen das Antibiotikum Hygromycin und ist so geeignet, Pflanzen mit Kanamycinresi-
- 25 stenz zu superinfizieren. Da das Plastidentransitpeptid der GGPPOR mitkloniert wurde, sollte das Protein in transgenen Pflanzen in die Plastiden transportiert werden. Das Konstrukt ist in Abbildung 14 dargestellt. Die Fragmente haben die folgende Bedeutung:

30

Fragment A (529 bp) beinhaltet den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (Nukleotide 6909 bis 7437 des Cauliflower-Mosaik-Virus). Fragment D enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al., 1984) zur

35 Transkriptionstermination. Fragment F enthält das Gen der GGPPOR inklusive der intrinsischen Plastidentransitsequenz.

Beispiel 16

40 Herstellung von Konstrukten zur Pflanzentransformation mit DOXS und GGPPOR Sequenzen

Zur Herstellung von Pflanzen, welche transgen für die DOXS und die GGPPOR sind wurde ein binärer Vektor angefertigt, der beide

45 Gensequenzen enthält (Abbildung 15). Das GGPPOR-Gen mit der intrinsischen Plastidenlokalisationssequenz wurde (wie in Beispiel 15 beschrieben) als BamHI/SalI-Fragment in den entsprechend

PCT/EP99/05467 geschnittenen vektor pain Beispiel 3 beschrieben kloniert. Der deschnittenen vektor wie in Beispiel 355-promotor des Blumenkohlmosaiv den Als Bamhl-Fragment enthält den 355-promotor des Blumenkohlmosaiv des Bamhl-Fragment enthält den 355-promotor des Blumenkohlmosaiv des Blumenkohl als Banki-Fragment wie in Beispiel 3 beschrieben kloniert. Der des Blumenkohlmosaik.

als Panki-Fragment wie in Beispiel 36en Gens 3 der T-DNA des Gens 3 der T-DNA der T-Vektor pBinAR-Hyg enthält den 355-promotor des 3 der granskriptionstel virus und das princhs (Gielen et al., 1984) virus und das polyadenylierungssignal des gens adex mranskriptionster.

(Gielen et al.' in pflanzen Resistenz gegen trus und das polyadenylierungssignal in pflanzen resistenz gegen resistenz geg 71-Plasmids princhs (cielen et al.) in Pflanzen Resistenz mit in Pflanzen Resistenz mit ist so geeignet, pflanzen mit ist so geeignet, pflanzen mination. Dieses plasmid vermittelt so geeignet, pflanzen mination. Dieses hydromycin und ist so geeignet, pflanzen mination. Dieses hydromycin und ist so geeignet, pflanzen mination. Dieses hydromycin und ist so geeignet, pflanzen mination. mination. Dieses Plasmid vermittelt in Pflanzen Resistenz geger mit at in Pflanzen Resistenz mit in Pflanzen mit ist so geeignet, pflanzen mit ist so geeign 10 Rus dem Plasmid pBinAR.TP-DOXS wurde der 355-Promotor, das Trans.

No Rus dem Plasmid pBinAR.TP-DOXS wurde der Jas Polyadenylierungssi.

No Rus dem Plasmid pBinAR.TP-DOXS wurde der Jas Polyadenylierungssi. Nus dem Plasmid prindraptid, des Ti-Plasmids princhs (Gielen et al., Polyadeny) des Ti-Plasmids prinches (Gielen et al., Polyadeny) des Ti-Plasmids (Gielen et al., Polyadeny) d Retolase Gens 3 der granskriptionstermination mittels per gnal des grans arrans kriptionstermination mittels per gnal des grans with the second per gnal des gnal de gnal des gens 3 der gromotor und die rerminatorsequenz win 1984) zur granskrigtions für den promotor und die gens des gens des gens des gens des gens des gens den promotor und die gens des 1984) zur Transkriptionstermination und die Terminatorsequenz des Oligo angefügt. Die sequenz des Oligo oligonukleotiden für den Promotor und die Terminatorsequenz des Oligonukleotiden für den Promotor angefügt. Die sequenz des Oligonukleotiden für den Promotor angefügt. Sieweils eine EcoRI-schnittstelle Oligonuklectiden für den promotor und die rerminatorsequenz des Oligo andefügt. (kursiv geschrieben) an Jigonuklectiden für den an den promotor (kursiv geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben) an den promotor (kursiv geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben) an den promotor (kursiv geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben an den promotor (kursiv geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben an den promotor (kursiv geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben an den promotor (kursiv geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben an den promotor (kursiv geschrieben) an Jigonuklectiden geschrieben jeweils eine EcoRI-Schnittstelle angefügt. Wirsiv geschrieben) an nukleotids, welches 5'-ATGAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3', die des nukleotids, welches sich an den nukleotids, welches sich an den nukleotids, welches sich an den nukleotids, welches sich angert lautet 5'-ATGAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAATTCAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAAATTCAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAAAGATTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAAATTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTTCAAAATTCCATGGAGTCAAAAGATTTCAAAATTCCAATGGAGTTCAAAAGATTTCAAAATTTCCAATGGAGTCAAAAGATTTCAAAATTTCCAATGGAGTTCAAAAGATTTCAAAATTTCCAATGGAGTTCAAAAGATTTCAAAATTTCAAATTTCAATGGAGTTCAAAAGATTTCAAAATTTCAATGGAGTTCAAAAGATTTCAAAATTTCAATGGAGTTCAAAAGATTTCAAAATTTCAAATTTCAATGGAGTTCAAAAGATTTCAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATTTCAATGGAGTTCAAAATTTCAATGGAGTTCAAAAGATTTCAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGATTTCAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAAAATGGAGTTCAATGGAGTTCAAATGGAGTTCAAATGGAGTTCAAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGTTCAATGGAGT nukleotids, welches sich an die rerminatorsequenz (kursiv die des 1 autet 5, Argamarga sich an die rerminatorsequenz (kursiv augert lautet 5, Welches sich an die rerminatorsequenz (kursiv augert lautet 5, Welches sich an die rerminatorsequenz (kursiv augert lautet 5, Welches sich an die rerminatorsequenz (kursiv augert lautet 5, Argamarga augert lautet 5, Welches sich an die rerminatorsequenz (kursiv augert lautet 5, Argamarga augert lautet 5, Argamarga augert lautet 1 auge lagert lautet 5'-Argaamrccargaartcaaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaarrcagaaaarrcagaarrcagaaarragaaarrag Oligonukleotids, welches sich an die Terminatorsequenz (Kursiv an die Terminatorsequenz (Kursiv and in Terminatorsequenz Grandar Grand geschrieben) anlagert lautet 5'-ATGAATTCGGACAATCAGTAAATTGAACGGA

wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH,

den Vektor pck.

deschrieben) anlagert lautet stellerangaben in den Vektor pck.

den Vektor pck.

Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor pck. G-3'. Das Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Die Richtigkei und nach Heistelberg Kloniert. Die Richtigkei Hilden)
Hilden von Stratagene GmbH, Heidelberg kloniert. Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor pckrigkeit

Richtigkeit

Heidelberg kloniert. Aus dem pckright

Heidelberg iberprüft. Aus dem pckright

Seript von Stratagene durch sequenzierung iberprüft.

Seript seguenz wurde durch sequenzierung iberprüft. Script von Stratagene GnbH, Heidelberg kloniert. Die Richtigkei in den entsprechend seguenzierung überprüft. Aus dem entsprechend seguenzierung überprüft. Aus den entsprechend der Seguenz wurde es als EcoRI-Fragment in den entsprechend der Seguenz wurde es als EcoRI-Fragment in den entsprechend der Sequenz wurde durch sequenzierung überprüft. Aus dem PCRnd den entsprechend
iberprüft. Aus dem PCRin den entsprechend
iberprüft. Acids Res. 12(1984)
iberprüft. Aus dem PCRiberprüft. Acids Res. 12(1984)
iberprüft. Acids Res. 12(1984)
ib Script Vextor wurde es als EcoRI-fragment in den entsprechend nucleic Acids Res. 12(1984), seript Vextor wurde es als EcoRI-fragment in den entsprechend nucleic Acids Res. 12(1984), nucleic Aus dem Plasmid pBirARHy9-CGPFOR wurde der 355-Promotor, das gens 3 der n-t Aus dem Plasmids princhs (Gielen et al., 1984)

Aus dem riasmids princhs (Gielen et al., 2007)

Aus dem riasmids princhs (Gielen et al., 2007) GGPFOR-Gen und das polyadenylierungssignal des gens 3 der mranskriptions 1984) zur mranskriptiden für den oligonukleotiden für den 30. jahrna prinachs polyadenyliert. Den oligonukleotiden für den 30. jahrna prinachs polyadenylierungssignal des gens prinachs prinach des Ti-plasmids principles per promotor und den rerminator wurde jeweils eine xbail-schnittstel termination mittels per isoliert. Den Oligonukleotiden sich an den wurde jeweils eine welches sich an den perminator wurde jeweils welches sich an den perminator und den perminator oligonukleotids. Promotor und den rerminator wurde jeweils eine Xbar-schnittstell wurde jeweils eine Xbar-schnittstell an den germinator wurde jeweils welches sich an den oligonukleotids, welches oligonukleotids, welches oligonukleotids, welches an anlagert lautet 5, Anroranger des geschrieben) anlagert lautet 5, Anroranger geschrieben anlagert promotor (kursiv geschrieben) angefigt. Die Sequenz des Oligonukleotids, welches sich an den oligonukleotids, welches sich an den oligonukleotids, welches sich an den oligonukleotids, welches sich an anlagert lautet 5, -Ammchaeken sich anlagert lautet 5, -Ammchaeken sich anlagert lautet 5, welches sich anlagert lautet 5, welches sich anlagert lautet 5, -Ammchaeken sich anlagert lautet 1, -Ammchaeken sich anlagert lau Promotor (kursiv geschrieben) anlagert lautet 5'-Ammonaca sich welches sich die des Oligonukleotids, welches anlagert lautet, gesching 1211 ibertragen. GAGTCAAA-GATTCAAATAGA-3' die des Oligonukleotids welches sich die des Oligonukleotids anlagert wurde (Kursiv geschrieben) pragment wurde an die Terminatorsequenz an die Terminatorsequenz 5'-ATTCTAGTAAATTGAACGGAG-3'. Das Fragment wurde son die Terminatorsequenz an die Terminatorsequenz sich die des Oligonukleotids anlagert wurde 5'-ATTICTACAGGACAA-TCAGTAAATTGAACGGAG-3' Hilden) gereinigt und nach gereinigt und nach gereinigt und nach gereinigt von stratagene GnbH.

S'-ATTICTAGAGGACAA-TCAGTAAATTGAACGGAG-3' Hilden) gereinigt von stratagene GnbH.

B'-ATTICTAGAGGACAA-TCAGTAAATTGAACGGAG-3' Hilden) gereinigt von stratagene GnbH.

B'-ATTICTAGAGGACAA-TCAGTAAAATTGAACGGAG-3' Hilden) gereinigt von stratagene GnbH.

B'-ATTICTAGAGGACAA-TCAGTAAAATTGAACGGAG-3' Hilden) gereinigt von stratagene GnbH.

B'-ATTICTAGAGGGACAA-TCAGTAAAATTGAACGGAG-3' HILDEN GNBH.

B'-ATTICTAGGAGGACAA-TCAGTAAAATTGAACGGAG-3' HILDEN GNBH.

B'-ATTICTAGGAGGACAA-TCAGTAAATTGAACGGAG-3' HILDEN GNBH.

B'-ATTICTAGGAGGACAA-TCAGTAAATTGAACGGAGGAGA-TCAGTAAATTGAACGGAGGAGA-TCAGTAAATTGAACGGAGAGA-TCAGTAAATTGAACGGAGAGAA-TCAGTAAATTGAACGGAGAGAA-TCAGTAAATTGAACGGAGAGAA-TCAGTAAATTGAACGGAGAGAA-TCAGTAAATTGAACGGAGAGAA-TCAGTAAATTGAACGGAGAGAA-TCAGTAAATTGAACGGAGAA-TCAGTAAATTGAACGGAGAAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGAACGGAACAATTGA an die rerminatorsequenz (Kursiv geschrieben) anlagert wurde und gereinigt und gereinigt und st. hilden gereinigt und st. hilden gereinigt und mittels gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) mittels Gene-Clean Kit Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch in den Vektorigkeit der Sequenz wurde durch der Sequenz wurde d Herstellerangaben in den vektor pcr. Script vektor wurde es a herstellerangaben in den Richtigkeit dem pcr. Script vektor wurde es a herstellerangaben in die Richtigkeit dem pcr. Script vektor wurde es a herstellerangaben in die Richtigkeit dem pcr. Script vektor wurde es a herstellerangaben in den vektor pcr. Script vektor wurde es a Heidelberg kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch als

Reidelberg kloniert. Aus dem pCR-Script Vektor übertra.

Heidelberg iberprüft. Aus dem geschnittenen Vektor über geschnitten geschni Sequenzierung iberprüft. Aus dem PCR-Script Vektor wurde es als DOXS

sequenzierung iberprüft. Aus dem PCR-Script Vektor der DOXS

in den entsprechend geschnittenen die Sequenz der DOXS

in den wie oben beschrieben die Sequenz der DOXS

kbar-Fragment bereits wie oben beschrieben die Sequenz der DOXS XDaI-fragment in den wie oben heschrikt pRinkR-DOXS-GGPPOR (Abbildingen) bereits das Konstrukt pRinkR-DOXS-GGPPOR (Abbildingen) bereits wie oben beschrikt prinkR-DOXS-GGPPOR (Abbildingen) beschrikt pr gen, welcher bereits wie oben beschrieben die sequenz der noxs (Abbildung haben:

welcher bereits wie oben beschrieben die sequenz der noxs (Abbildung haben:

gen, welcher bereits das konstrukt prinar haben:
enthielt. Es entstand das konstrukt prinar haben:
enthielt. Es entstand das konstrukt prinar haben: enthielt. Es entstand das Konstrukt pBinAR-DOXS-(
enthielt. Es entstand das Konstrukt pBinAR-DOXS-(
haben:
enthielt. Es entstand das Konstrukt pBinAR-DOXS-(
haben:
45 15),

BHRZOCCID: 4NO OOMH 69A1 1 3

Fragment A (529 bp) beinhaltet den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (Nukleotide 6909 bis 7437 des Cauliflower-Mosaik-Virus). Fragment B enthält das Transitpeptid der plastidären Transketolase. Fragment E enthält das Gen der DOXS. Fragment D enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Tiplasmids pTIACH5 (Gielen et al., 1984) zur Transkriptionstermination. Fragment F enthält das Gen der GGPPOR inklusive der intrinsischen Plastidentransitsequenz.

10 Beispiel 17

Herstellung von Konstrukten zur Pflanzentransformation mit DOXS-, GGPPOR- und HPPD-DNA-Sequenzen

- 15 Zur Herstellung von Pflanzen, welche transgen für die DOXS, die GGPPOR und die HPPD sind, wurde ein binärer Vektor angefertigt, der alle drei Gensequenzen enthält (Abbildung 16). Das GGPPOR-Gen war mit der intrinsischen Plastidenlokalisationssequenz versehen (wie in Beispiel 15 beschrieben). Der verwendete pBinAR-Hyg Vektor vermittelt in Pflanzen Resistenz gegen das Antibiotikum Hygromycin und ist so geeignet, Pflanzen mit Kanamycinresistenz zu superinfizieren.
- Zur Klonierung der HPPD in Vektoren, welche zusätzlich noch eine 25 andere cDNA enthalten, wurden für eine PCR Oligonukleotide abgeleitet, denen am 5'-Ende und am 3'-Ende eine BamHI Restriktionsschnittstelle angefügt worden war. Das Oligonukleotid am 5'-Ende umfaßt die Sequenz 5'-GGATCCTCCAGCGGACAAGCCAAC-3' (Nukleotide 37 bis 55 vom ATG in 5'-Richtung entfernt; Kursiv geschrieben), das 30 Oligonukleotid am 3'-Ende umfaßt die Sequenz 5'-ATGGATC-CCGCGCCCTACAGGTTG-3' (endend mit Basenpaar 1140 der kodierenden Sequenz, beginnend 8 Basenpaare 3' des TAG Stopp-Codons; Kursiv geschrieben). Die PCR-Reaktion wurde durchgeführt mit Tli-Polymerase von Promega GmbH, Mannheim nach Herstellerangaben. Als Template wurden 10 ng des Plasmids pBinAR-HPPD eingesetzt. Das PCR-Programm lautete:
- 5 Zyklen: 94°C 4 sec, 68°C 30 sec, 72°C 2 min 5 Zyklen: 94°C 4 sec, 64°C 30 sec, 72°C 2 min 40 25 Zyklen: 94°C 4 sec, 60°C 30 sec, 72°C 2 min

Das Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script von Stratagene GmbH, Heidelberg kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch Sequenzierung überprüft. Aus dem Vektor PCR-Script wurde es als BamHI-Fragment ausgeschnitten und in einen entsprechend geschnittenen pBinAR-Vektor ligiert, der zusätzlich das

Transitpeptid der Transketolase enthält, zur Einführung des Genprodukts in den Plastiden. Es entstand das Plasmid pBinAR-TP-p-HPPD.

- 5 Zur Klonierung wurde aus dem Plasmid pBinAR-TP-HPPD der 35S-Promotor, das Transketolase-Transitpeptid, das p-HPPD-Gen und das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al. 1984) zur Transkriptionstermination mittels PCR isoliert. Den Oligonukleotiden für den Promotor und
- 10 den Terminator wurde jeweils eine HindIII-Schnittstelle angefügt. Die Sequenz des Oligonukleotids, welches sich an den 5'-Bereich des Promotors anlagert (kursiv geschrieben) lautet 5'-ATAAGCTT-CATGGAGTCAAA-GATTCAAATAGA-3', die des Oligonukleotids, welches sich an die Terminationssequenz (kursiv geschrieben) anlagert
- 15 lautet 5'-ATAAGCTTGGAC-AATCAGTAAATTGAACGGAG-3'. Das erhaltene Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script von Stratagene GmbH, Heidelberg kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch Sequenzierung überprüft. Aus diesem PCR-Script-Vektor
- 20 wurde es als HindIII-Fragment in den entsprechend geschnittenen Vektor pBin19 (Bevan, 1984, Nucleic Acids Res. 12, 8711-8721) übertragen.
- Aus dem Plasmid pBinAR-TP-DOXS wurde der 35S-Promotor, das Trans25 ketolase-Transitpeptid, das DOXS-Gen und das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al.,
 1984) zur Transkriptionstermination mittels PCR isoliert. Den
 Oligonukleotiden für den Promotor und die Terminatorsequenz wurde
 jeweils eine EcoRI-Schnittstelle angefügt. Die Sequenz des Oligo-
- 30 nukleotids, welches sich an den Promotor (kursiv geschrieben) anlagert lautet 5'-ATGAATTCCATGGAGTCAAAGATTCAAATAGA-3', die des Oligonukleotids, welches sich an die Terminatorsequenz (kursiv geschrieben) anlagert lautet 5'-ATGAATTCGGACAATCAGTAAATTGAACGGA-G-3'. Das Fragment wurde mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH,
- 35 Hilden) gereinigt und nach Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script von Stratagene GmbH, Heidelberg kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch Sequenzierung überprüft. Aus dem PCR-Script Vektor wurde es als EcoRI-Fragment in den entsprechend geschnittenen Vektor übertragen, welcher bereits wie oben beschrie-
- 40 ben die Sequenz der HPPD enthielt.

Aus dem Plasmid pBinARHyg-GGPPOR wurde der 35S-Promotor, das GGPPOR-Gen und das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al., 1984) zur Transkriptions-

45 termination mittels PCR isoliert. Den Oligonukleotiden für den Promotor und den Terminator wurde jeweils eine XbaI-Schnittstelle angefügt. Die Sequenz des Oligonukleotids, welches sich an den

WO 00/08169

47

Promotor (kursiv geschrieben) anlagert lautet 5'-ATTCTAGACATG-GAGTCAAA-GATTCAAATAGA-3', die des Oligonukleotids, welches sich an die Terminatorsequenz (kursiv geschrieben) anlagert lautet 5'-ATTCTAGAGGACAA-TCAGTAAATTGAACGGAG-3'. Das Fragment wurde 5 mittels Gene-Clean-Kit (Dianova GmbH, Hilden) gereinigt und nach

- Herstellerangaben in den Vektor PCR-Script von Stratagene GmbH,
 Heidelberg kloniert. Die Richtigkeit der Sequenz wurde durch
 Sequenzierung überprüft. Aus dem PCR-Script Vektor wurde es als
 XbaI-Fragment in den entsprechend geschnittenen Vektor übertra-
- 10 gen, welcher bereits wie oben beschrieben die Sequenzen der HPPD und der DOXS enthielt. Es entstand das Konstrukt pBinAR-DOXS-GGPPOR-HPPD (Abbildung 16), dessen Fragmente folgende Bedeutung haben:
- 15 Fragment A (529 bp) beinhaltet den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (Nukleotide 6909 bis 7437 des Cauliflower-Mosaik-Virus). Fragment B enthält das Transitpeptid der plastidären Transketolase. Fragment C enthält das Gen der HPPD. Fragment D enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTIACH5 (Gielen et al., 1984) zur Transkriptionstermination. Fragment E enthält das Gen der DOXS. Fragment F enthält das Gen

der GGPPOR inklusive der intrinsischen Plastidentransitsequenz.

Beispiel 18

25

Steigerung der Tocopherolbiosynthese in Raps

Die cDNA der DOXS (SEQ-ID No. 3) und der GGPPOR (SEQ-ID No. 7) wurde mit einem CaMV35S-Promotor versehen und in Raps unter

30 Verwendung des 35S-Promotors überexprimiert. Pärallel dazu wurde der samenspezifische Promotor des Phaseolingenes verwendet, um den Tocopherolgehalt spezifisch im Rapssamen zu erhöhen. Mit den entsprechenden Konstrukten transformierte Rapspflanzen wurden im Gewächshaus angezogen. Anschließend wurde der α-Tocopherolgehalt der Gesamtpflanze bzw. der Samen der Pflanze bestimmt. In allen Fällen war die α-Tocopherolkonzentration im Vergleich zur nicht transfomierten Pflanze erhöht.

Beispiel 19

40

Steigerung der Tocopherolbiosynthese in Raps

Die cDNA der DOXS (SEQ-ID No. 3), der HPPD (SEQ-ID No. 5) und der GGPPOR (SEQ-ID No. 7) wurde mit einem CaMV35S-Promotor versehen 45 und in Raps unter Verwendung des 35S-Promotors überexprimiert. Parallel dazu wurde der samenspezifische Promotor des Phaseolingenes verwendet, um den Tocopherolgehalt spezifisch im Rapssamen

zu erhöhen. Mit den entsprechenden Konstrukten transformierte Rapspflanzen wurden im Gewächshaus angezogen. Anschließend wurde der α -Tocopherolgehalt der Gesamtpflanze bzw. der Samen der Pflanze bestimmt. In allen Fällen war die α -Tocopherolkonzentration im Vergleich zur nicht transfomierten Pflanze erhöht.

Patentansprüche

- Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyllund/oder Carotinoid-Gehalt.
- Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3
 oder einer mit dieser hybridisierenden DNA-Sequenz kodierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und/oder Carotinoiden.
- 15 3. Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine 1-Deoxy-D-Xy-lulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) und codierend für eine p-Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll-und/oder Carotinoid-Gehalt.

- Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 5 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen kodierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) und eine p-Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und/oder Carotinoiden.
- 5. Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine 1-Deoxy-D-Xy-30 lulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) und codierend für eine Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase (GGPPOR) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt.
- 35 6. Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und einer DNA-Sequenz SEQ ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen kodierend für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS) und eine Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase (GGPPOR) zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K, Chlorophyllen und/oder Carotinoiden.
- Verwendung von DNA-Sequenzen codierend für eine 1-Deoxy-D-Xy-lulose-5-Phosphat Synthase (DOXS), codierend für eine Hydro-xyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD) und codierend für eine Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase (GGPPOR) zur Her-

stellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt.

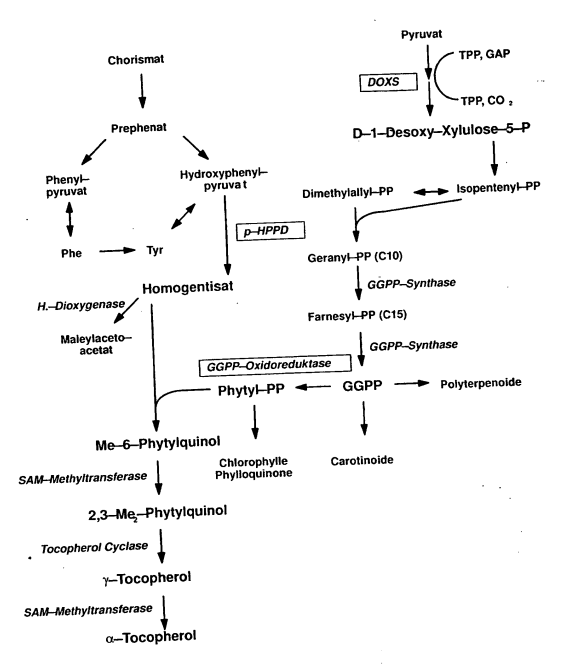
- 8. Verwendung einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3,
 5 einer DNA-Sequenz SEQ-ID No. 5 und einer DNA-Sequenz SEQ-ID
 No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen kodierend
 für eine 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase (DOXS), eine
 Hydroxyphenylpyruvat Dioxygenase (HPPD) und eine Geranylgeranyl-Pyrophosphat Oxidoreduktase (GGPPOR) zur Herstellung von
 Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Tocopherolen, Vitamin K,
 Chlorophyllen und/oder Carotinoiden.
- Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhte Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt, dadurch gekennzeichnet, daß eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz in Pflanzen exprimiert wird.
- 10. Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Toco20 pherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt,
 dadurch gekennzeichnet, daß eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1
 oder SEQ-ID No. 3 und eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 5 oder mit
 diesen hybridisierende DNA-Sequenzen in Pflanzen exprimiert
 werden.

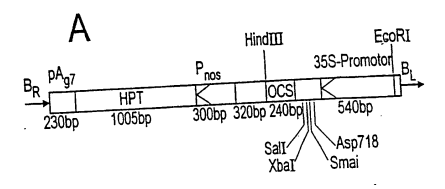
- Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt, dadurch gekennzeichnet, daß eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen in Pflanzen exprimiert werden.
- Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll- und/oder Carotinoid-Gehalt, dadurch gekennzeichnet, daß DNA-Sequenzen SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3, SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7 oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen in Pflanzen exprimiert werden.
- 13. Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekenn20 zeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend einen
 Promotor und eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3
 in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze
 oder Protoplasten von Pflanzenzellen einbringt.
- 45 14. Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend einen Promotor und DNA-Sequenzen SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und

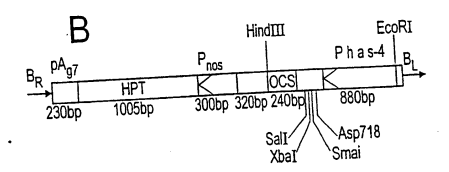
51 SEQ-ID No. 5 in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzenzellen einbringt.

- 15. Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend einen
 Promotor und DNA-Sequenzen SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 und
 SEQ-ID No. 7 in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine
 ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzenzellen einbringt.
- 10 16. Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette enthaltend einen Promotor und DNA-Sequenzen SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3, SEQ-ID No. 5 und SEQ-ID No. 7 in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzenzellen einbringt.
- Verfahren zur Transformation von Pflanzen gemäß Anspruch
 13-16, dadurch gekennzeichnet, daß die Transformation mit
 Hilfe des Stammes Agrobacterium tumefaciens, der Elektroporation oder der particle bombardment Methode erfolgt.
 - 18. Pflanze mit erhöhtem Tocopherol-, Vitamin K-, Chlorophyll und/oder Carotinoid-Gehalt enthaltend eine Expressions-kassette gemäß Anspruch 13-16.
 - 19. Pflanze nach Anspruch, ausgewählt aus der Gruppe Soja, Canola, Gerste, Hafer, Weizen, Raps, Mais oder Sonnenblume.
- 20. Verwendung der SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 zur Herstellung 30 eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der DOXS.
- 21. Testsystem basierend auf der Expression einer Expressionskassette gemäß Anspruch 13 zur Identifizierung von35 Inhibitoren der DOXS.
- 22. Verwendung einer Pflanze enthaltend eine DNA-Sequenz SEQ-ID No. 1 oder SEQ-ID No. 3 oder eine mit dieser hybridisierende DNA-Sequenz zur Herstellung pflanzlicher und bakterieller DOXS.

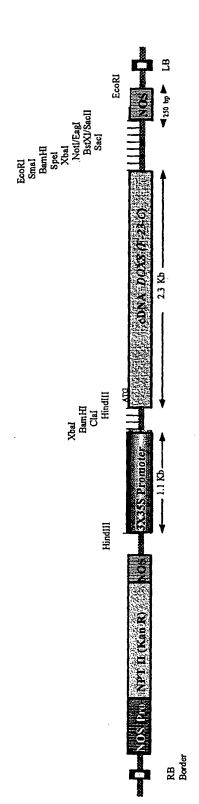
Abbildung 1



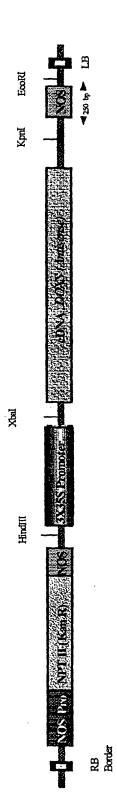




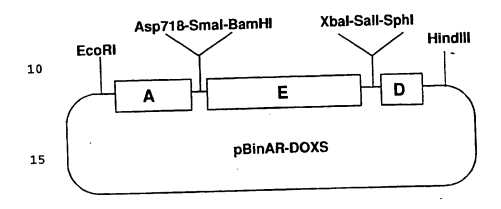
pBin19-3X 35S-F-23-C (Sense)



pBin19-3X 35S-DOXS (Antisense)

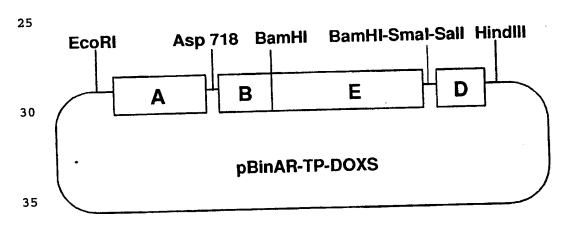


Binärer Vektor zur Überexpression des DOXS-Gens aus E.coli im 5 Zytosol transgener Pflanzen



20 Abbildung 6

Binärer Vektor zur Überexpression des DOXS-Gens aus E. coli in Plastiden transgener Pflanzen.



40

6 / 11

Abbildung 7: RNA Expressionslevel des DOXS-Gens

A9 WT WT B4 B11 C2 K14 E9 D17 D3 F9 A19

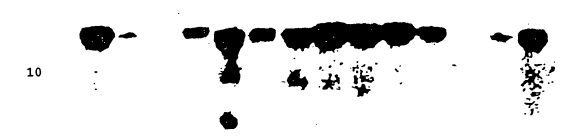
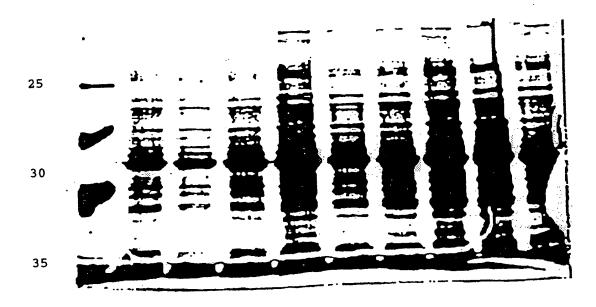


Abbildung 8: Protein-Mengen in transgenen Pflanzen

MW WT A19 B4 C2 D17 E14 F14 F7 D3



40

15

Abbildung 9: Westernanalyse

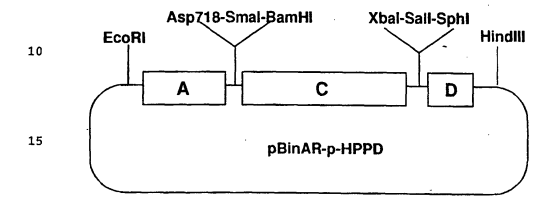
MW WT A19 B4 C2 D17 E14 F14 F7

BNSDOCID: <WO___0008169A1_I_>

 ∞

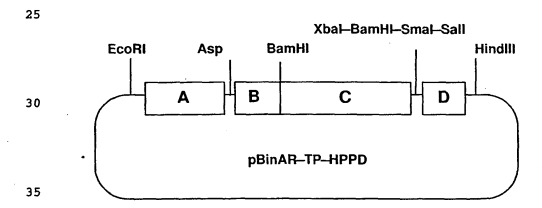
BNSDOCID: <WO__0008169A1_I_>

Binarer Vektor zur Überexpression des HPPD-Gens aus Streptomyces 5 avermitilis im Zytosol transgener Pflazen



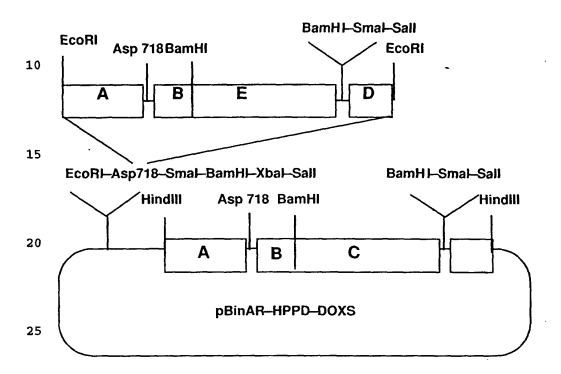
20 Abbildung 12

Binärer Vektor zur Überexpression des HPPD-Gens aus Steptomyces avermitilis im Plastiden transgener Pflanzen



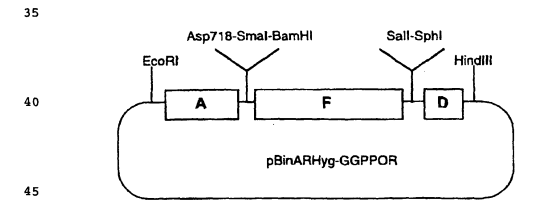
40

Binärer Vektor zur Überexpression des HPPD-gens aus Streptomyces avermitilis und des DOXS-Gens aus E.coli in Plastiden transgener 5 Pflanzen.



30 Abbildung 14

Binärer Vektor zur Überexpression des GGPPOR-Gens aus Arabidopsis thaliana in Plastiden transgener Pflanzen.



Binärer Vektor zur Überexpression des GGPPOR-Gens aus Arabidopsis thaliana und des DOXS-Gens aus E. coli in Plastiden transgener 5 Pflanzen.

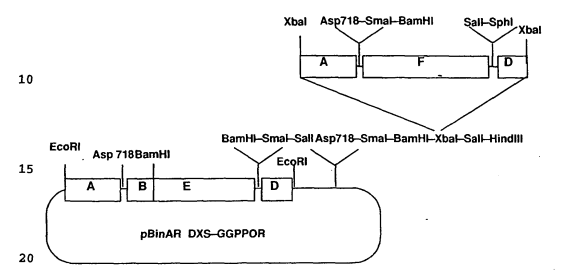
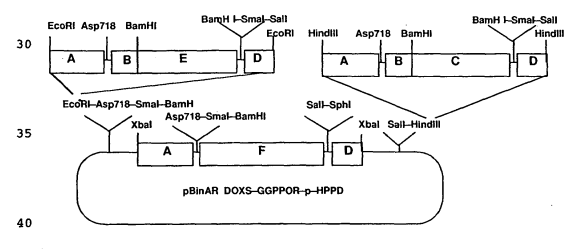


Abbildung 16

25 Binärer Vektor zur Überexpression des DOXS-Gens aus E. coli, des GGPPOR-Gens aus Arabidopsis thaliana und des HPPD-Gens aus Streptomyces avermitilis in den Plastiden transgener Pflanzen.



1

SEQUENZPROTOKOLL

<120>	DNA-Sequenz	kodierend	fuer	eine

1-Deoxy-D-xylulose-5-phosphat Synthase

<130> 0050/49249

<140> 0817 - 00006

<141> 1999-08-04

<160> 8

<170> PaţentIn Vers. 2.0

<110> SunGene GmbH & Co.KGaA

<210> 1

<211> 2458

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(2154)

<400> 1

atg gct tct tct gca ttt gct ttt cct tct tac ata ata acc aaa gga 48
Met Ala Ser Ser Ala Phe Ala Phe Pro Ser Tyr Ile Ile Thr Lys Gly
1 5 10 15

gga ctt tca act gat tct tgt aaa tca act tct ttg tct tct tct aga 96
Gly Leu Ser Thr Asp Ser Cys Lys Ser Thr Ser Leu Ser Ser Ser Arg
20 25 30

tet ttg gtt aca gat ett eca tea eca tgt etg aaa eee aac aac aat 144 Ser Leu Val Thr Asp Leu Pro Ser Pro Cys Leu Lys Pro Asn Asn Asn 35 40 45

tcc cat tca aac aga aga gca aaa gtg tgt gct tca ctt gca gag aag 192 Ser His Ser Asn Arg Arg Ala Lys Val Cys Ala Ser Leu Ala Glu Lys 50 55 60

ggt gaa tat tat tca aac aga cca cca act cca tta ctt gac act att 240 Gly Glu Tyr Tyr Ser Asn Arg Pro Pro Thr Pro Leu Leu Asp Thr Ile 65 70 75 80

aac tac cca atc cac atg aaa aat ctt tct gtc aag gaa ctg aaa caa 288 Asn Tyr Pro Ile His Met Lys Asn Leu Ser Val Lys Glu Leu Lys Gln

85 90 95

ctt	tct	gat	gag	ctq	aga	tca	gac	gtg	atc	ttt	aat	gtg	tcg	aaa	acc	336
		-	-	_	-						Asn					
		_	100					105					110			
ggt	gga	cat	ttg	ggg	tca	agt	ctt	ggt	gtt	gtg	gag	ctt	act	gtg	gct	384
Gly	Gly	His	Leu	Gly	Ser	Ser	Leu	Gly	Val	Val	Glu	Leu	Thr	Val	Ala	
		115					120					125				
														-		
											att					432
Leu		Tyr	Ile	Phe	Asn		Pro	Gln	Asp	Lys	Ile	Leu	Trp	Asp	Val	
	130					135					140					
				.					~++		~~~		200	~~~	~	400
		_									ggg Gly					480
145	HIS	GIN	Ser	Tyr	150	птъ	БУЗ	116	пеп	155	Gry	ALG	Arg	GLY	160	
143					130					133					100	
atσ	cct	aca	atα	agg	caa	acc	aat	aat	ctc	tct	ggt	ttc	acc	aaa	cga	528
_			_								Gly					
				165				-	170		-			175	-	
gga	gag	agt	gaa	cat	gat	tgc	ttt	ggt	act	gga	cac	agc	tca	acc	aca	576
Gly	Glu	Ser	Glu	His	Asp	Cys	Phe	Gly	Thr	Gly	His	Ser	Ser	Thr	Thr	
			180					185					190			
		-									gat					624
Ile	Ser		_	Leu	Gly	Met			Gly	Arg	Asp		Lys	Gly	Lys	
		195	•				200					205				
							-++	~~+	ant.	aat	aca	2+4	200	ac=	aa 3	672
											gcg Ala					072
ASII	210		ı vaı	val	Ala	215		O ₁ y	тор	01 y	220				02,	
	210					210										
cag	gct	• tat	gaa	gcc	atg	aac	aac	gcc	gga	tat	cta	gac	tct	gat	atg	720
											Leu					
225		-			230					235					240	
att	gto	att	ctt	aat	gac	aac	aag	caa	gto	tca	ı tta	cct	aca	gct	act	768
Ιlε	. Val	. Ile	Lev	ı Asr	Asp	Asn	Lys	Gln	Val	Ser	Leu	Pro	Thr	Ala	Thr	
				245	,				250)				255		
											gago					816
Let	a Asp	Gly	_		Pro	Pro	Va]			Let	ı Ser	Ser			Ser	
			260)				265)				270	,		
						. ~-^					~ ~~-	. ~			. 227	864
															aag Lys	004
HIG	i ner	ו ביי	1 2e1	LASI	LEC	, ALC	י הפו	' WE	, 911	ושנו	" WL	9 916	· va.	· Auc	, nys	

275

280

								gga									912
Gly	Met	T	hr	Lys	Gln	Ile	Gly	Gly	Pro	Met	His	Gln	Leu	Ala	Ala	Lys	
	290						295					300					
								atg									960
Val	Asp	ν	al	Tyr	Ala	Arg	Gly	Met	Ile	Ser	Gly	Thr	Gly	Ser	Ser	Leu	
305	,					310					315					320	
															-		
								tat									1008
Phe	e Gli	1 6	lu	Leu	Gly	Leu	Tyr	Tyr	Ile	Gly	Pro	Val	Asp	Gly	His	Asn	
					325					330					335		
								ctt									1056
Ile	e As) <i>1</i>	Asp	Leu	Val	Ala	Ile	Leu	Lys	Glu	Val	Lys	Ser	Thr	Arg	Thr	
				340					345					350			
aca	a gg	a (cct	gta	ctt	att	cat	gtg	gtg	acg	gag	aaa	ggt	cgt	ggt	tat	1104
Th	r Gl	y 1	Pro	Val	Leu	Ile	His	Val	Val	Thr	Glu	Lys	Gly	Arg	Gly	Tyr	
		:	355					360					365				
cc	t ta	c	gcg	gag	aga	gct	gat	gac	aaa	tac	cat	ggt	gtt	gtg	aaa	ttt	1152
Pr	о Ту	r :	Ala	Glu	Arg	Ala	Asp	Asp	Lys	Tyr	His	Gly	Val	Val	Lys	Phe	
	37						375					380					
ga	t cc	a	gca	acg	ggt	aga	cag	, ttc	aaa	act	act	aat	. gag	act	. caa	tct	1200
As	p Pr	0	Ala	Thr	Gly	Arg	Gli	n Phe	Lys	Thr	Thr	Asr	Glu	Thr	Glr	ser Ser	
38	5					390)				395	5				400	
ta	c ac	a	act	tac	: ttt	gcç	gaq	g gca	tta	gto	gca	a gaa	a gca	gaç	g gta	a gac	1248
Ту	r Th	r	Thr	Туг	Phe	e Ala	a Gl	ı Ala	Let	ı Val	Ala	a Glu	ı Ala	Glu	ı Val	l Asp	
					405	5				410)				41	5	
																g tta	1296
L	s As	q	۷al	. Va.	l Ala	a Ile	e Hi	s Ala	a Ala	a Met	t Gl	y Gl	y Gly	y Th	r Gl	y Leu	
				42	0				425	5				43	0		
																a ata	1344
As	sn Le	eu	Phe	e Gl	n Ar	g Ar	g Ph	e Pro	o Th	r Ar	д Су	s Ph	e As	p Va	l Gl	y Ile	
			435	5				44	0				44	5			
																a ggc	
A.	la G	lu	Gli	n Hi	s Al	a Va	1 Th	r Ph	e Al	a Al	a Gl	y Le	u Al	а Су	s Gl	u Gly	
	4	50					45	5				46	0				
																t tat	
L	eu L	ys	Pr	o Ph	е Су	s Al	a Il	е Ту	r Se	r Se	r Ph	e Me	t Gl	n Ar	g Al	a Tyr	•

465	-		470			475				480	
									aga Arg 495		1488
									cat		1536
								_	ata Ile		1584
								-	act Thr	~	1632
								_	ggt Gly		1680
									att Ile 575		1728
									ttg Leu	_	1776
-									atg Met		1824
									tgc Cys	_	1872
							_		gag Glu	-	1920
									cac His 655	-	1968
									aag Lys		2016

660 665 670

aga cca atg gta ctg cct gat cga tac att gat cac ggt gca cca gct 2064
Arg Pro Met Val Leu Pro Asp Arg Tyr Ile Asp His Gly Ala Pro Ala
675 680 685

gat caa cta gct gaa gct gga ctc atg cca tct cac atc gca gca acc 2112
Asp Gln Leu Ala Glu Ala Gly Leu Met Pro Ser His Ile Ala Ala Thr
690 695 700

gca ctt aac tta atc ggt gca cca agg gaa gct ctg ttt tga 2154
Ala Leu Asn Leu Ile Gly Ala Pro Arg Glu Ala Leu Phe
705 710 715

gagtaagaat ctgttggcta aaacatatgt atacaaacac tctaaatgca acccaaggtt 2214
tcttctaagt actgatcaga attcccgccc gagaagtcct ttggcaacag ctatatatat 2274
ttactaagat tgtgaagaga aaggcaaagg caaaggttgt gcaaagatta gtattataga 2334
taaaactggt atttgtttg taattttagg attgtgatga gatcgtgttg taccaataac 2394
taacatcttg taaaatcaat tactctcttg tgatcttcaa taagcttgag tgacaaaaaa 2454
aaaa

<210> 2

<211> 717

<212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 2

Met Ala Ser Ser Ala Phe Ala Phe Pro Ser Tyr Ile Ile Thr Lys Gly

1 5 10 15

Gly Leu Ser Thr Asp Ser Cys Lys Ser Thr Ser Leu Ser Ser Ser Arg
20 25 30

Ser Leu Val Thr Asp Leu Pro Ser Pro Cys Leu Lys Pro Asn Asn Asn 35 40 45

Ser His Ser Asn Arg Arg Ala Lys Val Cys Ala Ser Leu Ala Glu Lys
50 55 60

Gly Glu Tyr Tyr Ser Asn Arg Pro Pro Thr Pro Leu Leu Asp Thr Ile
65 70 75 80

Asn	Tyr	Pro	Ile	His	Met	Lys	Asn	Leu	Ser	Val	Lys	Glu	Leu	Lys	Gln
		٠		85					90					95	

- Leu Ser Asp Glu Leu Arg Ser Asp Val Ile Phe Asn Val Ser Lys Thr
 100 105 110
- Gly Gly His Leu Gly Ser Ser Leu Gly Val Val Glu Leu Thr Val Ala 115 120 125
- Leu His Tyr Ile Phe Asn Thr Pro Gln Asp Lys Ile Leu Trp Asp Val 130 135 140
- Gly His Gln Ser Tyr Pro His Lys Ile Leu Thr Gly Arg Arg Gly Lys 145 150 155 160
- Met Pro Thr Met Arg Gln Thr Asn Gly Leu Ser Gly Phe Thr Lys Arg 165 170 175
- Gly Glu Ser Glu His Asp Cys Phe Gly Thr Gly His Ser Ser Thr Thr 180 185 190
- Ile Ser Ala Gly Leu Gly Met Ala Val Gly Arg Asp Leu Lys Gly Lys 195 200 205
- Asn Asn Asn Val Val Ala Val Ile Gly Asp Gly Ala Met Thr Ala Gly 210 215 220
- Gln Ala Tyr Glu Ala Met Asn Asn Ala Gly Tyr Leu Asp Ser Asp Met 225 230 235 240
- Ile Val Ile Leu Asn Asp Asn Lys Gln Val Ser Leu Pro Thr Ala Thr
 245 250 255
- Leu Asp Gly Pro Ser Pro Pro Val Gly Ala Leu Ser Ser Ala Leu Ser 260 265 270
- Arg Leu Gln Ser Asn Pro Ala Leu Arg Glu Leu Arg Glu Val Ala Lys 275 280 285
- Gly Met Thr Lys Gln Ile Gly Gly Pro Met His Gln Leu Ala Ala Lys 290 295 300
- Val Asp Val Tyr Ala Arg Gly Met Ile Ser Gly Thr Gly Ser Ser Leu 305 310 315 320
- Phe Glu Glu Leu Gly Leu Tyr Tyr Ile Gly Pro Val Asp Gly His Asn 325 330 335

Ile Asp Asp Leu Val Ala Ile Leu Lys Glu Val Lys Ser Thr Arg Thr 340 345 350

- Thr Gly Pro Val Leu Ile His Val Val Thr Glu Lys Gly Arg Gly Tyr 355 360 365
- Pro Tyr Ala Glu Arg Ala Asp Asp Lys Tyr His Gly Val Val Lys Phe 370 380
- Asp Pro Ala Thr Gly Arg Gln Phe Lys Thr Thr Asn Glu Thr Gln Ser 385 390 395 400
- Tyr Thr Thr Tyr Phe Ala Glu Ala Leu Val Ala Glu Ala Glu Val Asp 405 410 415
- Lys Asp Val Val Ala Ile His Ala Ala Met Gly Gly Gly Thr Gly Leu 420 425 430
- Asn Leu Phe Gln Arg Arg Phe Pro Thr Arg Cys Phe Asp Val Gly Ile 435 440 445
- Ala Glu Gln His Ala Val Thr Phe Ala Ala Gly Leu Ala Cys Glu Gly
 450 455 460
- Leu Lys Pro Phe Cys Ala Ile Tyr Ser Ser Phe Met Gln Arg Ala Tyr 465 470 475 480
- Asp Gln Val Val His Asp Val Asp Leu Gln Lys Leu Pro Val Arg Phe
 485 490 495
- Ala Met Asp Arg Ala Gly Leu Val Gly Ala Asp Gly Pro Thr His Cys 500 505 510
- Gly Ala Phe Asp Val Thr Phe Met Ala Cys Leu Pro Asn Met Ile Val 515 520 525
- Met Ala Pro Ser Asp Glu Ala Asp Leu Phe Asn Met Val Ala Thr Ala 530 540
- Val Ala Ile Asp Asp Arg Pro Ser Cys Phe Arg Tyr Pro Arg Gly Asn 545 550 555
- Gly Ile Gly Val Ala Leu Pro Pro Gly Asn Lys Gly Val Pro Ile Glu 565 570 575
- Ile Gly Lys Gly Arg Ile Leu Lys Glu Gly Glu Arg Val Ala Leu Leu 580 585 590

Gly Tyr Gly Ser Ala Val Gln Ser Cys Leu Gly Ala Ala Val Met Leu 595 600 605

Glu Glu Arg Gly Leu Asn Val Thr Val Ala Asp Ala Arg Phe Cys Lys
610 620

Pro Leu Asp Arg Ala Leu Ile Arg Ser Leu Ala Lys Ser His Glu Val 625 630 . 635 640

Leu Ile Thr Val Glu Glu Gly Ser Ile Gly Gly Phe Gly Ser His Val 645 650 655

Val Gln Phe Leu Ala Leu Asp Gly Leu Leu Asp Gly Lys Leu Lys Trp 660 665 670

Arg Pro Met Val Leu Pro Asp Arg Tyr Ile Asp His Gly Ala Pro Ala 675 680 685

Asp Gln Leu Ala Glu Ala Gly Leu Met Pro Ser His Ile Ala Ala Thr 690 695 700

Ala Leu Asn Leu Ile Gly Ala Pro Arg Glu Ala Leu Phe 705 710 715

<210> 3

<211> 1863

<212> DNA

<213> Escherichia coli

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1863)

<400> 3

atg agt ttt gat att gcc aaa tac ccg acc ctg gca ctg gtc gac tcc 48
Met Ser Phe Asp Ile Ala Lys Tyr Pro Thr Leu Ala Leu Val Asp Ser
1 5 10 15

acc cag gag tta cga ctg ttg ccg aaa gag agt tta ccg aaa ctc tgc 96
Thr Gln Glu Leu Arg Leu Leu Pro Lys Glu Ser Leu Pro Lys Leu Cys
20 25 30

gac gaa ctg cgc cgc tat tta ctc gac agc gtg agc cgt tcc agc ggg 144
Asp Glu Leu Arg Arg Tyr Leu Leu Asp Ser Val Ser Arg Ser Ser Gly
35 40 45

cac ttc gcc tcc ggg ctg ggc acg gtc gaa ctg acc gtg gcg ctg cac 192

His	Phe 50	Ala	Ser	Gly	Leu	Gly '	Thr	Val	Glu	Leu	Thr 60	Val	Ala	Leu	His	
	-					ttt										240
-	Val	Tyr	Asn	Thr		Phe	Asp	Gln	Leu		Trp	Asp	Val	GТЪ	н1S 80	
65					70					75					80	•
cag	gct	tat	ccg	cat	aaa	att	ttg	acc	gga	cgc	cgc	gac	aaa	atc	ggc	288
Gln	Ala	Tyr	Pro	His	Lys	Ile	Leu	Thr	Gly	Arg	Arg	Asp	Lys	Ile	Gly	
				85					90					95		
acc	atc	cat	caq	aaa	aac	ggt	ctg	cac	ccg	ttc	ccg	tgg	cgc	ggc	gaa	336
						Gly										
			100	-	_			105					110			
							~+ ^	~~~	ast	taa	tca	200	tcc	atc	aat	384
						agc Ser										501
Ser	GIU	115		Val	Deu	561	120	O ₁			202	125				
		110												-		
gcc	gga	att	ggt	att	gcg	gtt	gct	gcc	gaa	aaa	gaa	ggc	aaa	aat	cgc	432
Ala	Gly	Ile	Gly	Ile	Ala	Val	Ala	Ala	Glu	Lys	Glu	Gly	Lys	Asn	Arg	
	130					135					140					
cac	acc	ato	tat	atc	att	ggc	gat	ggc	qcq	att	acc	gca	ggc	atg	gcg	480
						Gly										
145			_		150					155					160	
																528
						gcg Ala										320
Phe	: GIV	1 Ala	і мет	. Asn 165		Ala	GIY	ASP	170		PIC	, wab	rice	175		
				100												
															ctc	576
Ilε	e Let	ı Ası	a Asp	Asn	ı Glu	Met	Ser	: Ile	e Ser	Glı	ı Asr	ı Val			Leu	
		•	180)				185	ò				190)		
aac	: aad	c ca	t cto	a aca	a cad	, cto	ctt	tco	e ggt	. aaq	g cti	t tac	tct	tca	a ctg	624
															Leu	
		19					200					205				
						. ~++		- +c1	+ aa	a at	a cc	a cc:	s =+1		a gag	672
															s Glu	0,2
AL	9 GI 21		y Gr	у груг	s "Ly.	215				y va.	22			<i>-</i> _ , .		
	- 1	-						•								
															t ggc	
Le	u Le	u Ly	s Ar	g Th	r Gl	u Glı	ı Hi	s Il	е Lу	s Gl	у Ме	t Va	l Va	l Pr	o Gly	
22	5				23	0				23	5				240	
ac	a t.t.	a tt	t ga	a da	a ct	a aa	c tt	t aa	c ta	c at	c qq	c cc	g gt	g ga	c ggt	768

Thr Leu Phe Glu Glu Leu Gly Phe Asn Tyr Ile Gly Pro Val Asp Gly 250 245 255 cac gat gtg ctg ggg ctt atc acc acg cta aag aac atg cgc gac ctg 816 His Asp Val Leu Gly Leu Ile Thr Thr Leu Lys Asn Met Arg Asp Leu 265 260 aaa ggc ccg cag ttc ctg cat atc atg acc aaa aaa ggt cgt ggt tat Lys Gly Pro Gln Phe Leu His Ile Met Thr Lys Lys Gly Arg Gly Tyr 285 275 gaa ccg gca gaa aaa gac ccg atc act ttc cac gcc gtg cct aaa ttt 912 Glu Pro Ala Glu Lys Asp Pro Ile Thr Phe His Ala Val Pro Lys Phe 295 300 290 gat eec tee age ggt tgt ttg eeg aaa agt age gge ggt ttg eeg age 960 Asp Pro Ser Ser Gly Cys Leu Pro Lys Ser Ser Gly Gly Leu Pro Ser 305 310 315 tat tca aaa atc ttt ggc gac tgg ttg tgc gaa acg gca gcg aaa gac Tyr Ser Lys Ile Phe Gly Asp Trp Leu Cys Glu Thr Ala Ala Lys Asp 330 325 aac aag ctg atg gcg att act ccg gcg atg cgt gaa ggt tcc ggc atg Asn Lys Leu Met Ala Ile Thr Pro Ala Met Arg Glu Gly Ser Gly Met 350 340 gtc gag ttt tca cgt aaa ttc ccg gat cgc tac ttc gac gtg gca att 1104 Val Glu Phe Ser Arg Lys Phe Pro Asp Arg Tyr Phe Asp Val Ala Ile 365 360 355 qcc qaq caa cac qcq qtg acc ttt gct gcg ggt ctg gcg att ggt ggg 1152 Ala Glu Gln His Ala Val Thr Phe Ala Ala Gly Leu Ala Ile Gly Gly 370. 375 tac aaa ccc att gtc gcg att tac tcc act ttc ctg caa cgc gcc tat 1200 Tyr Lys Pro Ile Val Ala Ile Tyr Ser Thr Phe Leu Gln Arg Ala Tyr 395 385 390 gat caq qtq ctq cat gac gtg gcg att caa aag ctt ccg gtc ctg ttc 1248 Asp Gln Val Leu His Asp Val Ala Ile Gln Lys Leu Pro Val Leu Phe 415 410 405 1296 gcc atc gac cgc gcg ggc att gtt ggt gct gac ggt caa acc cat cag Ala Ile Asp Arg Ala Gly Ile Val Gly Ala Asp Gly Gln Thr His Gln 420 425 430 ggt gct ttt gat ctc tct tac ctg cgc tgc ata ccg gaa atg gtc att

Gly	Ala	Phe 435	Asp	Leu	Ser	Tyr	Leu 440	Arg	Cys	Ile	Pro	Glu 1 445	Met	Val	Ile	
-												ctc Leu				1392
												ccg Pro				1440
												cca Pro				1488
												ctt Leu				1536
			Pro									ctg Leu 525			acg Thr	1584
		Asp					Lys					Ala			ctg : Leu	1632
	ı Met					Glu					Val				gcc Ala 560	1680
					Gly					ı Glu					c cat a His	1728
				l Pro					Gly					e Ph	t att e Ile	1776
			y Th					t Ar					/ Le		t gcc p Ala	1824
		у Ме	g ga t Gl				e Ly						a			1863

<210> 4

<211> 620

<212> PRT

<213> Escherichia coli

<400> 4

Met Ser Phe Asp Ile Ala Lys Tyr Pro Thr Leu Ala Leu Val Asp Ser 1 5 10 15

Thr Gln Glu Leu Arg Leu Leu Pro Lys Glu Ser Leu Pro Lys Leu Cys
20 25 30

Asp Glu Leu Arg Arg Tyr Leu Leu Asp Ser Val Ser Arg Ser Ser Gly
35 40 45

His Phe Ala Ser Gly Leu Gly Thr Val Glu Leu Thr Val Ala Leu His $50 \hspace{1.5cm} 55 \hspace{1.5cm} 60$

Tyr Val Tyr Asn Thr Pro Phe Asp Gln Leu Ile Trp Asp Val Gly His
65 70 75 80

Gln Ala Tyr Pro His Lys Ile Leu Thr Gly Arg Arg Asp Lys Ile Gly
85 90 95

Thr Ile Arg Gln Lys Gly Gly Leu His Pro Phe Pro Trp Arg Gly Glu 100 105 110

Ser Glu Tyr Asp Val Leu Ser Val Gly His Ser Ser Thr Ser Ile Ser 115 120 125

Ala Gly Ile Gly Ile Ala Val Ala Ala Glu Lys Glu Gly Lys Asn Arg 130 135 140

Phe Glu Ala Met Asn His Ala Gly Asp Ile Arg Pro Asp Met Leu Val 165 170 175

Ile Leu Asn Asp Asn Glu Met Ser Ile Ser Glu Asn Val Gly Ala Leu 180 185 190

Asn Asn His Leu Ala Gln Leu Leu Ser Gly Lys Leu Tyr Ser Ser Leu 195 200 205

Arg Glu Gly Gly Lys Lys Val Phe Ser Gly Val Pro Pro Ile Lys Glu 210 215 220

Leu 225	Leu	Lys	Arg	Thr	Glu 230	Glu	His	Ile	Lys	Gly 235	Met	Val	Val	Pro	Gly 240
Thr	Leu	Phe	Glu	Glu 245	Leu	Gly	Phe	Asn	Tyr 250	Ile	Gly	Pro	Val	Asp 255	Gly
His	Asp	Val	Leu 260	Gly	Leu	Ile	Thr	Thr 265	Leu	Lys	Asn	Met	Arg 270	Asp	Leu
Lys	Gly	Pro 275	Gln	Phe	Leu	His	Ile 280	Met	Thr	Lys	Lys	Gly 285	Arg	G ly	Tyr
Glu	Pro 290	Ala	Glu	Lys	Asp	Pro 295	Ile	Thr	Phe	His	Ala 300	Val	Pro	Lys	Phe
Asp 305	Pro	Ser	Ser	Gly	Cys 310	Leu	Pro	Lys	Ser	Ser 315	Gly	Gly	Leu	Pro	Ser 320
Tyr	Ser	Lys	Ile	Phe 325	Gly	Asp	Trp	Leu	Cys 330	Glu	Thr	Ala	Ala	Lys 335	Asp
Asn	Lys	Leu	Met 340	Ala	Ile	Thr	Pro	Ala 345	Met	Arg	Glu	Gly	Ser 350	Gly	Met
Val	Glu	Phe 355	Ser	Arg	Lys	Phe	Pro 360	Asp	Arg	Tyr	Phe	Asp 365	Val	Ala	Ile
Ala	Glu 370	Gln	His	Ala	Val	Thr 375	Phe	Ala	Ala	Gly	Leu 380	Ala	Ile	Gly	Gly
Туг 385	Lys	Pro	Ile	Val	Ala 390	Ile	Tyr	Ser	Thr	Phe 395	Leu	Gln	Arg	Ala	Tyr 400
Asp	Gln	Val •	Leu	His 405	Asp	Val	Ala		Gln 410	Lys	Leu	Pro	Val	Leu 415	Phe
Ala	lle	Asp	Arg 420	Ala	Gly	Ile	Val	Gly 425	Ala	Asp	Gly	Gln	Thr 430	His	Gln
Gly	Ala	Phe 435	Asp	Leu	Ser	Туг	Leu 440	Arg	Cys	Ile	Pro	Glu 445	Met	Val	Ile
Met	Thr 450	Pro	Ser	Asp	Glu	Asn 455	Glu	Cys	Arg	Gln	Met 460	Leu	Tyr	Thr	Gly
Tyr 465	His	Tyr	Asn	Asp	Gly 470	Pro	Ser	Ala	Val	Arg 475	Tyr	Pro	Arg	Gly	Asn 480

Ala Val Gly Val Glu Leu Thr Pro Leu Glu Lys Leu Pro Ile Gly Lys
485 490 495

Gly Ile Val Lys Arg Arg Gly Glu Lys Leu Ala Ile Leu Asn Phe Gly 500 505 510

Thr Leu Met Pro Glu Ala Ala Lys Val Ala Glu Ser Leu Asn Ala Thr 515 520 525

Leu Val Asp Met Arg Phe Val Lys Pro Leu Asp Glu Ala Leu Ile Leu 530 535 540

Glu Met Ala Ala Ser His Glu Ala Leu Val Thr Val Glu Glu Asn Ala 545 550 555 560

Ile Met Gly Gly Ala Gly Ser Gly Val Asn Glu Val Leu Met Ala His 565 570 575

Arg Lys Pro Val Pro Val Leu Asn Ile Gly Leu Pro Asp Phe Phe Ile 580 585 590

Pro Gln Gly Thr Gln Glu Glu Met Arg Ala Glu Leu Gly Leu Asp Ala 595 600 605

Ala Gly Met Glu Ala Lys Ile Lys Ala Trp Leu Ala 610 615 620

<210> 5

<211> 1469

<212> DNA

<213> Streptomyces avermitilis

<220> .

<221> CDS

<222> (218)..(1138)

<400> 5

gatatccgag cgccgcggg tccactgcgg tccgaagccg cggatgactc cattcgactg 60

aagccggtcg agccgcgcct gcacggtgcc gcgcgcgacc ccgagccgcc gggacatctc 120

gagcacteeg atgegegget eccgegeeag cageaceagg ageeggeegt ecagatgate 180

gategecacg geagececte cagtggteat cetgtae atg eag eee eac gee atg 235

Met Gln Pro His Ala Met

		gca														283
Gly	Gly	Ala	Leu	Asn	Thr	Leu	Ser	Ser	Gly	Gln	Ala	Asn	Tyr	Cys	Ala	
		·	10					15					20	-		
cct	tgc	gga	acg	gag	cga	ccc	tgc	cgc	cat	qac	qca	gac	cac	aca	cca	331
		Gly														331
	-	25			,		30					35			110	
												33				
cac	tcc	cga	cac	cac	cca	ac a	aac	cas	CCC	c++		~~+	~~~			270
		Arg														379
	40	ALG	1173	Ary	FIO	45	GLY	Arg	FIO	Leu		GIY	GIU	GīÀ	Asn	
	40					43					50					
~~~																
		ggt												-		427
	Arg	Gly	Arg	Leu		Arg	Arg	Gln	Arg		Ala	Gly	Arg	Ala	Leu	
55					60					65					70	
		cgc													-	475
Leu	His	Arg	Leu	Arg	His	Ala	Ala	Cys	Gly	Val	Leu	Arg	Thr	Gly	Glu	
				75					80					85		
cgg	cag	ccg	cga	gac	cgc	ttc	gta	cgt	cct	cac	caa	cgg	ctc	ggc	acg	523
Arg	Gln	Pro	Arg	Asp	Arg	Phe	Val	Arg	Pro	His	Gln	Arg	Leu	Gly	Thr	
			90					95					100	_		
ctt	cgt	cct	cac	ctc	cgt	cat	caa	gcc	cgc	cac	ccc	ctq	aaa	cca	ctt	571
		Pro														
		105					110		,			115				
cct	cgc	cga	cca	<b>t</b> qt	qqc	cga	qca	caa	cga	caa	cat	cat	сσа	cct.	cac	619
		Arg													_	
	120	_		-	-	125		,	5		130	9			9	
cat	cga	ggt	ccc	ασa	cac	cca	cac	cac	сса	cac	αta	cac	αat	caa	aca	667
		Gly														007
135	3	•		<b></b> 1	140			9		145	•	2119	ASP	Arg	150	
					-10					110					130	
caa	cac	ccg	ctc	aat	cac	cas	acc	at a	cas	act	<b>~</b> 33	~~~		~~~		715
		Pro										_	-	-		715
9	11.19	110	Deu	155	Arg	Arg	Ala	vaı	160	ΑΙα	GIU	GIY	Arg		Arg	
				133					160					165		
C3.C	aat															_
		cgt											_			763
птэ	GTÀ	Arg		Arg	Arg	Asp	Arg		Leu	Arg	Gln	Asp		Pro	His	
			170					175					180			
_																
		cga													_	811
Pro	Arg	Arg	Pro	Asp	Arg	Leu	Arg	Arg	Pro	Leu	Pro	Pro	Arg	Leu	Arg	
		185					190					195				

	_			-	_	cga Arg 205										859
	-		-	-		caa Gln	-	_	-		_	-	-	-	•	907
						ggt Gly					-		-		-	955
						gac Asp								_		1003
_		-			_	caa Gln			-		_		-	-	-	1051
	_		_	_	_	cca Pro 285	- •			-			_			1099
	-		-		_	cat His	_	-	-			tga	cat	cgtc	gag	1148
acg	gtac	gca	cgat	gcgc	gc c	gccg	gcgt	с са	gttc	ctgg	aca	cgcc	cga	ctcg	tactac	1208
gac	accc	tcg	ggga	gtgg	gt g	ggcg	acac	c cg	cgtc ·	cccg	tcg	acac	cct	gcgc	gagctg	1268
aag	atcc	tcg	cgga	ccgc	ga c	gagg	acgg	c ta	tctg	ctcc	aga	tctt	cac	caag	ccggtc	1328
cag	gacc	gcc	cgac	ggtc	tt c	ttcg	agat	c at	cgaa	cgcc	acg	gctc	gat	ggga	ttcggc	1388
aag	ggca	act	tcaa	ggcc	ct g	ttcg	aggc	g at	cgag	cggg	agc	agga	gaa	gcgg	ggcaac	1448
ctg	tagg	cgg	cgcg	gccc	gg g									-		1469

<210> 6

<211> 306

<212> PRT

<213> Streptomyces avermitilis

<400> 6

Met Gln Pro His Ala Met Gly Gly Ala Leu Asn Thr Leu Ser Ser Gly

1				5					10					15	
Gln	Ala	Asn	Tyr 20	Cys	Ala	Pro	Cys	Gly 25	Thr	Glu	Arg	Pro	Cys 30	Arg	His
Asp	Ala	Asp 35	His	Thr	Pro	His	Ser 40	Arg	His	Arg	Pro	Ala 45	Gly	Arg	Pro
Leu	Pro 50	Gly	Glu	Gly	Asn	Gly 55	Arg	Gly	Arg	Leu	Arg 60	Arg	Arg	Gln -	Arg
Gln 65	Ala	Gly	Arg	Ala	Leu 70	Leu	His	Arg	Leu	Arg 75	His	Ala	Ala	Cys	Gly 80
Val	Leu	Arg	Thr	Gly 85	Glu	Arg	Gln	Pro	Arg 90	Asp	Arg	Phe	Val	Arg 95	Pro
His	Gln	Arg	Leu 100	Gly	Thr	Leu	Arg	Pro 105		Leu	Arg	His	Gln 110	Ala	Arg
His	Pro	Leu 115	Gly	Pro	Leu	Pro	Arg 120	Arg	Pro	Cys	Gly	Arg 125	Ala	Arg	Arg
Arg	Arg 130	Arg	Arg	Pro	Arg	His 135	Arg	Gly	Pro	Gly	Arg 140	Pro	Arg	Arg	Pro
Arg 145	Val	Arg	Asp	Arg	Ala 150	Arg	Arg	Pro	Leu	Gly 155	Arg	Arg	Ala	Val	Arg 160
Ala	Glu	Gly	Arg	Ala 165	Arg	His	Gly	Arg	Pro 170	Arg	Arg	Asp	Arg	His 175	Leu
Arg	Gln	Asp	Pro 180		His	Pro	Arg	Arg 185	Pro	Asp	Arg	Leu	Arg 190	Arg	Pro
Leu	Pro	Pro 195	•	Leu	Arg	Gly	Arg 200		Pro	Asp	Arg	Arg 205		Ala	Arg
Pro	Pro 210		Leu	Pro	Gly	His 215		Pro	Leu	Arg	Arg 220		Arg	Arg	Ala
Arg 225		Asp	Glu	ı Arg	Met 230		Arg	Leu	Leu	Gln 235		Gly	His	Gly	Leu 240
				245	•				250	)				255	
Gly	Ala	Asp	Val	Glu	Gl;	Arç	Gly	Arg	Arg	, His	Ala	Glr	Gly	Gln.	Val

260 265 270

Pro Asp Gln Arg Ala Arg Pro Arg Gln Glu Glu Val Pro Asp Arg Arg 275 280 285

Val Pro Gly Val Leu Arg Arg Gly Arg Pro Ala His Arg Ala Glu 290 295 300

His Gly

<210> 7

<211> 1479

<212> DNA

<213> Arabidopsis thaliana

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1401)

<400> 7

atg gcg acg gtt aca ctc aaa tcc ttc acc gga ctt cgt caa tca 48 Met Ala Thr Thr Val Thr Leu Lys Ser Phe Thr Gly Leu Arg Gln Ser 1 5 10 15

tca acg gag caa aca aac ttc gtc tct cat gta ccg tca tca ctt tct 96
Ser Thr Glu Gln Thr Asn Phe Val Ser His Val Pro Ser Ser Leu Ser
20 25 30

ctc cct caa cga cgg acc tct ctc cga gta acc gca gcc agg gcc act 144
Leu Pro Gln Arg Arg Thr Ser Leu Arg Val Thr Ala Ala Arg Ala Thr
35 40 45

ccc aaa ctc tcc aac cgt aaa ctc cgt gtc gcc gtc atc ggt ggt gga 192
Pro Lys Leu Ser Asn Arg Lys Leu Arg Val Ala Val Ile Gly Gly
50 55 60

cca gca ggc ggg gca gct gca gag act cta gca caa gga gga atc gag 240 Pro Ala Gly Gly Ala Ala Ala Glu Thr Leu Ala Gln Gly Gly Ile Glu 65 70 75 80

acg att ctc atc gag cgt aag atg gac aat tgc aag cct tgc ggt ggc 288

Thr Ile Leu Ile Glu Arg Lys Met Asp Asn Cys Lys Pro Cys Gly Gly

85 90 95

gcg att cct ctc tgt atg gtc gga gaa ttc aac ttg ccg ttg gat att 336 Ala Ile Pro Leu Cys Met Val Gly Glu Phe Asn Leu Pro Leu Asp Ile

100 105 110

att	gat	cgg	aga	gtg	acg	aag	atg	aag	atg	att	tcg	ccg	tcg	aac	att	384
Ile	Asp	Arg	Arg	Val	Thr	Lys	Met	Lys	Met	Ile	Ser	Pro	Ser	Asn	Ile	
		115					120					125				
												123				
					cgt											432
Ala	Val	Asp	Ile	Gly	Arg	Thr	Leu	Lys	Glu	His	Glu	Tyr	Ile	Gly	Met	
	130					135					140					
~+ ~	200	200												•		
					ctt											480
Val	Arg	Arg	Glu	Val	Leu	Asp	Ala	Tyr	Leu	Arg	Glu	Arg	Ala	Glu	Lys	
145					150					155					160	
									•							
agt	aaa	acc	act	ata	att	220	aat	ctc	++c	c++	224	a+ ~	~-+			
												-	-		_	528
ser	сту	Ата	Thr		Ile	Asn	GTA	Leu	Phe	Leu	Lys	Met	Asp	His	Pro	
				165					170					175		•
gaq	aat	taa	gac	tca	ccg	tac	act	tta	cat.	tac	act	αaσ	tac	πat	aat	576
					Pro							-		-		376
014	ASH	rrp		261	FTO	тут	1111		птъ	Tyr	THE	GIU	-	Asp	GIY	
			180			•		185					190			
aaa	act	gga	gct	aca	ggg	acg	aag	aaa	aca	atg	gag	gtt	gat	qct	atc	624
					Gly								-	-	-	
-		195			1		200	-1-			014		тыр	ruu	vaı	
		100					200					205				
att	gga	gct	gat	gga	gct	aac	tct	agg	gtt	gct	aaa	tct	att	gat	gct	672
Ile	Gly	Ala	Asp	Gly	Ala	Asn	Ser	Arg	Val	Ala	Lys	ser	Ile	Asp	Ala	
	210					215					220			-		
aat	ant.	+ > 0	<b>~</b> ~ ~	+	~~~	-++								- 4 4		
					gca											720
етА	Asp	Tyr	Asp	Tyr	Ala	Ile	Ala	Phe	Gln	Glu	Arg	Ile	Arg	Ile	Pro	
225					230					235					240	
gat	gag	aaa	atσ	act	tac	tat	gag	gat.	tita	act	gag	ato	tat	att	aaa	768
																700
nap	GIU	БУЗ	Mec		Tyr	ığı	GIU	Asp		ALA	GIU	met	Tyr	vai	GIY	
				245					250					255		
gat	gat	gtg	tcg	ccg	gat	ttc	tat	ggt	tgg	gtg	ttc	cct	aag	tac	gac	816
					Asp											
•	•		260		P		- , -	265		• • •	1110	110	-	Cys	ASP	
			200					263					270			
cat	gta	gct	gtt	gga	aca	ggt	act	gtg	act	cac	aaa	ggt	gac	atc	aag	864
					Thr											
		275		-		-	280				-	285	<b>F</b> -		-,,	
	•											200			•	
<b>.</b>																
					acc											912
Lys	Phe	Gln	Leu	Ala	Thr	Arg	Asn	Arg	Ala	Lys	Asp	Lys	Ile	Leu	Gly	
															-	

300

320

ggg aag atc atc cgt gtg gag gct cat ccg att cct gaa cat ccg aga 960 Gly Lys Ile Ile Arg Val Glu Ala His Pro Ile Pro Glu His Pro Arg

295

310

290

305

cca cgt agg ctc tcg aaa cgt gtg gct ctt gta ggt gat gct gca ggg 1008
Pro Arg Arg Leu Ser Lys Arg Val Ala Leu Val Gly Asp Ala Ala Gly
325 330 335

tat gtg act aaa tgc tct ggt gaa ggg atc tac ttt gct gct aag agt 1056 Tyr Val Thr Lys Cys Ser Gly Glu Gly Ile Tyr Phe Ala Ala Lys Ser 340 345 350

gga aga atg tgt gct gaa gcc att gtc gaa ggt tca cag aat ggt aag 1104 Gly Arg Met Cys Ala Glu Ala Ile Val Glu Gly Ser Gln Asn Gly Lys 355 360 365

aag atg att gac gaa ggg gac ttg agg aag tac ttg gag aaa tgg gat 1152 Lys Met Ile Asp Glu Gly Asp Leu Arg Lys Tyr Leu Glu Lys Trp Asp 370 375 380

aag aca tac ttg cct acc tac agg gta ctt gat gtg ttg cag aaa gtg 1200 Lys Thr Tyr Leu Pro Thr Tyr Arg Val Leu Asp Val Leu Gln Lys Val 385 390 395 400

ttt tac aga tca aat ccg gct aga gaa gcg ttt gtg gag atg tgt aat 1248 Phe Tyr Arg Ser Asn Pro Ala Arg Glu Ala Phe Val Glu Met Cys Asn 405 410 415

gat gag tat gtt cag aag atg aca ttc gat agc tat ctg tac aag cgg 1296
Asp Glu Tyr Val Gln Lys Met Thr Phe Asp Ser Tyr Leu Tyr Lys Arg
420 425 430

gtt gcg ccg ggt agt cct ttg gag gat atc aag ttg gct gtg aac acc 1344 Val Ala Pro Gly Ser Pro Leu Glu Asp Ile Lys Leu Ala Val Asn Thr 435 440 445

att gga agt ttg gtt agg gct aat gct cta agg aga gag att gag aag 1392 Ile Gly Ser Leu Val Arg Ala Asn Ala Leu Arg Arg Glu Ile Glu Lys 450 455 460

ctt agt gtt taagaaacaa ataatgaggt ctatctcctt tcttcatctc 1441 Leu Ser Val 465

tatctctctt tttttgtctg ttagtaatct atctacac 1479

<210> 8

<211> 467

<212> PRT

<213> Arabidopsis thaliana

<400> 8

Met Ala Thr Thr Val Thr Leu Lys Ser Phe Thr Gly Leu Arg Gln Ser 1 5 10 15

Ser Thr Glu Gln Thr Asn Phe Val Ser His Val Pro Ser Ser Leu Ser 20 25 30

Leu Pro Gln Arg Arg Thr Ser Leu Arg Val Thr Ala Ala Arg Ala Thr .35 40 45

Pro Lys Leu Ser Asn Arg Lys Leu Arg Val Ala Val Ile Gly Gly 50 55 60

Pro Ala Gly Gly Ala Ala Ala Glu Thr Leu Ala Gln Gly Gly Ile Glu 65 70 75 80

Thr Ile Leu Ile Glu Arg Lys Met Asp Asn Cys Lys Pro Cys Gly Gly 85 90 95

Ala Ile Pro Leu Cys Met Val Gly Glu Phe Asn Leu Pro Leu Asp Ile 100 105 110

Ile Asp Arg Arg Val Thr Lys Met Lys Met Ile Ser Pro Ser Asn Ile 115 120 125

Ala Val Asp Ile Gly Arg Thr Leu Lys Glu His Glu Tyr Ile Gly Met 130 135 140

Val Arg Arg Glu Val Leu Asp Ala Tyr Leu Arg Glu Arg Ala Glu Lys
145 150 155 160

Ser Gly Ala Thr Val Ile Asn Gly Leu Phe Leu Lys Met Asp His Pro 165 170 175

Glu Asn Trp Asp Ser Pro Tyr Thr Leu His Tyr Thr Glu Tyr Asp Gly
180 185 190

Lys Thr Gly Ala Thr Gly Thr Lys Lys Thr Met Glu Val Asp Ala Val 195 200 205

Ile Gly Ala Asp Gly Ala Asn Ser Arg Val Ala Lys Ser Ile Asp Ala 210 215 220

Gly 225	Asp	Туr	Asp	Tyr	Ala 230	Ile	Ala	Phe	Gln	Glu 235	Arg	Ile	Arg	Ile	Pro 240
Asp	Glu	Lys	Met	Thr 245	Tyr	Tyr	Glu	Asp	Leu 250	Ala	Glu	Met	Tyr	Val 255	Gly
Asp	Asp	Val	Ser 260	Pro	Asp	Phe	Tyr	Gly 265	Trp	Val	Phe	Pro	Lys 270	Cys -	Asp
His	Val	Ala 275	Val	Gly	Thr	Gly	Thr 280	Val	Thr	His	Lys	Gly 285	Asp	Ile	Lys
Lys	Phe 290	Gln	Leu	Ala	Thr	Arg 295	Asn	Arg	Ala	Lys	Asp 300	Lys	Ile	Leu	Gly
Gly 305	Lys	Ile	Ile	Arg	Val 310	Glu	Ala	His	Pro	Ile 315	Pro	Glu	His	Pro -	Arg 320
Pro	Arg	Arg	Leu	Ser 325	Lys	Arg	Val	Ala	Leu 330	Val	Gly	Asp	Ala	Ala 335	Gly
Tyr	Val	Thr	Lys 340	Cys	Ser	Gly	Glu	Gly 345	Ile	Tyr	Phe	Ala	Ala 350	Lys	Ser
Gly	Arg	Met 355	Cys	Ala	Glu	Ala	Ile 360	Val	Glu	Gly	Ser	Gln 365	Asn	Gly	Lys
Lys	Met 370	Ile	Asp	Glu	Gly	Asp 375		Arg	Lys	Туr	Leu 380	Glu	Lys	Trp	Asp
Lys 385	Thr	Tyr	Leu	Pro	Thr 390	Tyr	Arg	Val	Leu	Asp 395	Val	Leu	Gln	Lys	Val 400
Phe	Tyr	Arg	Ser	Asn 405	Pro	Ala	Arg	Glu	Ala 410	Phe	Val	Glu	Met	Cys 415	Asn
Asp	Glu	Tyr	Val 420	Gln	Lys	Met	Thr	Phe 425		Ser	туr	Leu	Tyr 430		Arg
Val	Ala	Pro 435	Gly	Ser	Pro	Leu	Glu 440		Ile	Lys	Leu	Ala 445		Asn	Thr
Ile	Gly 450		Leu	Val	Arg	Ala 455		Ala	Leu	Arg	Arg 460		Ile	Glu	Lys
Leu	Ser	Val													

22

#### INTERNATIONAL SELERCH REPORT

h ational Application No PCT/EP 99/05467

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 7 C12N15/53 C12N C12N15/54 C12N15/82 C12N9/10 C12N9/04 A01H5/00 C1201/02 According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12N A01H Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. LANGE B M ET AL: "A family of X 1,2,9, transketolases that directs isoprenoid 13, 17, 18 biosynthesis via a mevalonate-independent pathway." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1998 MAR 3) 95 (5) 2100-4., XP002116672 cited in the application 20,21 see particularly the las paragraph MANDEL A. ET AL.: "CLA1, a novel gene 22 required for chloroplast development, is highly conserved in evolution" PLANT JOURNAL, vol. 9, no. 5, 1996, pages 649-658, XP002122907 the whole document Patent family members are listed in armex. X Further documents are listed in the continuation of box C. * Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of perfocular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 17 November 1999 03/12/1999 Name and mailing address of the ISA Authorized officer Europeen Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijstoff Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 Kania, T

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

A sational Application No PCT/EP 99/05467

010	ntion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	9/ 0540/
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passagee	Relevant to claim No.
Y	EP 0 723 017 A (BASF AG) 24 July 1996 (1996-07-24) page 3, line 35-54	20,21
A	WO 97 27285 A (UNIV ARIZONA) 31 July 1997 (1997-07-31) cited in the application the whole document	1-22
A	WO 98 06862 A (SHEWMAKER CHRISTINE K; CALGENE INC (US)) 19 February 1998 (1998-02-19) the whole document	1-22
A	LOIS L M ET AL: "Cloning and characterization of a gene from Escherichia coli encoding a transketolase-like enzyme that catalyzes the synthesis of D-1-deoxyxylulose 5-phosphate, a common precursor for isoprenoid, thiamin and pyridoxol biosynthesis."  PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1998 MAR 3) 95 (5) 2105-10., XP002116673 the whole document	1-22
A	SPRENGER G A ET AL: "Identification of a thiamin-dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy-D- xylulose 5-phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridoxol." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1997 NOV 25) 94 (24) 12857-62., XP002116674 cited in the application the whole document	1-22
<b>A</b>	KELLER ET AL: "metabolic compartmentation of plastid prenyllipid biosynthesis — evidence for the involvement of a multifunctional geranylgeranyl reductase" EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, DE, BERLIN, vol. 251, no. 1/02, page 413-417-417 XP002100518  ISSN: 0014-2956 cited in the application the whole document	1-22
P,X	WO 99 11757 A (MCCASKILL DAVID G ;LANGE BERND M (US); UNIV WASHINGTON (US); WILDU) 11 March 1999 (1999-03-11) see particularly Page 14 line 29 to Page 15 line 21.	1,2,9, 13,17-22

## INTERNATIONAL S_ARCH REPORT

ational Application No PCT/EP 99/05467

	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
Ρ,Χ	DE 197 52 700 A (HOECHST SCHERING AGREVO GMBH) 2 June 1999 (1999-06-02) see particularly Page 6 line 20 and following; Example 6	20,21
E	WO 99 52938 A (HASSAN JOMAA) 21 October 1999 (1999-10-21) the whole document	18-22
		·
		·

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

h ational Application No PCT/EP 99/05467

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0723017	A	24-07-1996	DE	19501906 A	25-07-1996
2, 0,2001.	••		CA	2167768 A	24-07-1996
			US	5912169 A	15-06-1999
•			บร	5925535 A	20-07-1999
W0 9727285	A	31-07-1997	AU	1845397 A	20-08-1997
WO 3727200	••		EP	0877793 A	18-11-1998
			JP	11510708 T	21-09-1999
WO 9806862	A	19-02-1998	AU	4058497 A	- 06-03-1998
NO JOUGGE	,,		CN	1227609 A	01-09-1999
			EP	0925366 A	30-06-1999
WO 9911757	A	11-03-1999	AU	8925898 A	22-03-1999
DE 19752700	Α	02-06-1999	DE	29800547 U	08-04-1999
DE 13, 32, 00	••		JP	11169186 A	29-06-1999
W0 9952938	A	21-10-1999	DE	19825585 A	21-10-1999
HO JJUEJOO	••		WO	9952515 A	21-10-1999

Form PCT/ISA/210 (petent family annex) (July 1992)



## WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

# Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C12N 15/53, 15/54, 15/82, 9/10, 9/04, C12Q 1/02, A01H 5/00

ļ

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/08169

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

17. Februar 2000 (17.02.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/05467

(22) Internationales Anmeldedatum:

30. Juli 1999 (30.07.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 35 219.0	5. August 1998 (05.08.98)	DE
198 45 216.0	1. Oktober 1998 (01.10.98)	DE
198 45 231.4	1. Oktober 1998 (01.10.98)	DE
198 45 224.1	1. Oktober 1998 (01.10.98)	DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SUN-GENE GMBH & CO.KGAA [DE/DE]; Corrensstrasse 3, D-06468 Gatersleben (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): REINDL, Andreas [DE/DE]; Albertine-Scherer-Strasse 21, D-67134 Birkenheide (DE). LEON MEJIA, Patricia [MX/MX]; Gonzalo de Sandoval 226, Cuernavaca, Morelos 62250 (MX). ESTEVES PALMAS, Juan Manuel [MX/MX]; Entrada a Ojo de Agua Col., Loma Bonita Tecamac Estado (MX). CANTERO GRACIA, Maria Araceli [MX/MX]; 2da Privad Los Pinos 22, Loma Bonita Cuernavaca, Morelos 62210 (MX). EBNETH, Marcus [DE/DE]; Münzerbert 25, D-06486 Quedlinburg (DE). HERBERS, Karin [DE/DE]; Am Hange 6, D-06484 Quedlinburg (DE).

TION THEREOF IN PLANTS

(74) Anwalt: LANGFINGER, Klaus-Dieter, BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

eintreffen.

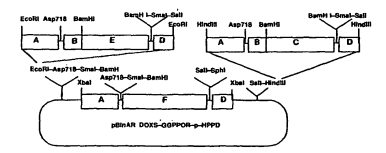
Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

(54) Title: DNA SEQUENCE CODING FOR A 1-DEOXY-D-XYLULOSE-5-PHOSPHATE SYNTHASE AND THE OVERPRODUC-

(54) Bezeichnung: DNA-SEQUENZ KODIEREND FÜR EINE 1-DEOXY-D-XYLULOSE-5-PHOSPHAT SYNTHASE UND DEREN ÜBERPRODUKTION IN PFLANZEN

Binarer Vektor zur Überexpression des DOXS-Gens aus E. coli, des GGPPOR-Gens aus Arabidopsis thaliana und des HPPD-Gens aus Streptomyces avermitilis in den Plastiden transgener Pflanzen.

BINARY VECTOR FOR OVEREXPRESSING THE DOXS-GENE FROM E. COLI, THE GGPPOR GENE FROM ARABIDOPSIS THALIANA AND THE HPPD GENE FROM STREPTOMYCES AVERMITILIS IN THE PLASTIDS OF TRANSGENIC PLANTS



#### (57) Abstract

Method for the production of plants with enhanced vitamin E biosynthesis efficiency by overproduction of a 1-de-oxy-D-xylulose-5-phosphate synthase gene from Arabidopsis or E. coli.

#### (57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Vitamin E Biosyntheseleistung durch Überexpression eines pflanzlichen 1-Deoxy-D-Xylulose-5-Phosphat Synthase-Gens aus Arabidopsis bzw. E. coli.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AL	•	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AM	Armenien	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AT	Österreich			LV	Lettland	SZ	Swasiland
AU	Australien	GA	Gabun	MC	Monaco	TD	Tschad
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich			TG	Togo
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TJ	Tadschikistan
BB	Barbados	GH	Ghana ·	MG	Madagaskar	_	Turkmenistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Turkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	<b>Irland</b>	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel .	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
СМ	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
cυ	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
cz	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Li	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
LE	Cattano	LN	allovi iu	~0	~g		

#### 

In dionales Aldenzeichen PCT/EP 99/05467

A. KLASSIFIZIERUMO DES ANMELDUMOSOGGENSTANDES IPK 7 C12N15/53 C12N15/54 C12N15/82 C12N9/10 C12N9/04 C1201/02 A01H5/00 Nach der Internationalen Patentidazeifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C12N A01H IPK 7 Recherchierte aber nicht zum Mindesprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X LANGE B M ET AL: "A family of 1,2,9, transketolases that directs isoprenoid 13, 17, 18 biosynthesis via a mevalonate-independent pathway." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1998 MAR 3) 95 (5) 2100-4. , XP002116672 in der Anmeldung erwähnt siehe insbesondere den letzten Absatz 20,21 MANDEL A. ET AL.: "CLA1, a novel gene X 22 required for chloroplast development, is highly conserved in evolution" PLANT JOURNAL, Bd. 9, Nr. 5, 1996, Seiten 649-658, XP002122907 das ganze Dokument -/---Weltere Veröffentlichungen and der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamille X Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationelen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht koliktiert, sondern nur zum Verständnis des der "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzipe oder der ihr zugrundellegende Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderlacher Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffertlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenberloht genannten Veröffentlichung belegt werd soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderlecher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wern die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Katsgorde in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist ausgeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
"P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anneldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts 03/12/1999 17. November 1999 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanechtift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentisan 2 NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Kania, T Fax: (+31-70) 340-3016

Formblett PCT//9A/210 (Blett 2) (Jul 1992)

# INTERNATIONALER KECHERCHENBERICHT

In disonates Aldenzeichen
PCT/EP 99/05467

31. Juli 1997 (1997-07-31) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  WO 98 06862 A (SHEWMAKER CHRISTINE K ;CALGENE INC (US)) 19. Februar 1998 (1998-02-19) das ganze Dokument  LOIS L M ET AL: "Cloning and characterization of a gene from Escherichia coli encoding a transketolase—like enzyme that catalyzes the synthesis of D-I-deoxyxylulose 5-phosphate, a common precursor for isoprenoid, thiamin and pyridoxol biosynthesis." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1998 MAR 3) 95 (5) 2105-10. , XP002116673 das ganze Dokument  A SPRENGER G A ET AL: "Identification of a thiamin-dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy-D- xylulose 5-phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridoxol." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1997 NOV 25) 94 (24) 12857-62. , XP002116674 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  KELLER ET AL: "metabolic compartmentation of plastid prenyllipid biosynthesis — evidence for the involvement of a	
31. Juli 1997 (1997-07-31) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  MO 98 06862 A (SHEWMAKER CHRISTINE K ;CALGENE INC (US)) 19. Februar 1998 (1998-02-19) das ganze Dokument  A LOIS L M ET AL: "Cloning and characterization of a gene from Escherichia coli encoding a transketolase—like enzyme that catalyzes the synthesis of D-I-deoxyxylulose 5-phosphate, a common precursor for isoprenoid, thiamin and pyridoxol biosynthesis." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1998 MAR 3) 95 (5) 2105-10. , XP002116673 das ganze Dokument  A SPRENGER G A ET AL: "Identification of a thiamin-dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy-D-xylulose 5-phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridoxol." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1997 NOV 25) 94 (24) 12857-62. , XP002116674 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  A KELLER ET AL: "metabolic compartmentation of plastid prenyllipid biosynthesis — evidence for the involvement of a	20,21
; CALGENE INC (US))  19. Februar 1998 (1998-02-19) das ganze Dokument  LOIS L M ET AL: "Cloning and characterization of a gene from Escherichia coli encoding a transketolase-like enzyme that catalyzes the synthesis of D-I-deoxyxylulose 5-phosphate, a common precursor for isoprenoid, thiamin and pyridoxol biosynthesis."  PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1998 MAR 3) 95 (5) 2105-10., XP002116673 das ganze Dokument  A SPRENGER G A ET AL: "Identification of a thiamin-dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy-D-xylulose 5-phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridoxol." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1997 NOV 25) 94 (24) 12857-62., XP002116674 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  A KELLER ET AL: "metabolic compartmentation of plastid prenyllipid biosynthesis - evidence for the involvement of a	1-22
characterization of a gene from Escherichia coli encoding a transketolase—like enzyme that catalyzes the synthesis of D-I-deoxyxylulose 5-phosphate, a common precursor for isoprenoid, thiamin and pyridoxol biosynthesis." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1998 MAR 3) 95 (5) 2105—10. , XP002116673 das ganze Dokument  A SPRENGER G A ET AL: "Identification of a thiamin—dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy—D— xylulose 5—phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridoxol." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1997 NOV 25) 94 (24) 12857—62. , XP002116674 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  A KELLER ET AL: "metabolic compartmentation of plastid prenyllipid biosynthesis— evidence for the involvement of a	1-22
thiamin-dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy-D- xylulose 5-phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridoxol." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES OF AMERICA, (1997 NOV 25) 94 (24) 12857-62., XP002116674 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument  A KELLER ET AL: "metabolic compartmentation of plastid prenyllipid biosynthesis — evidence for the involvement of a	1-22
of plastid prenyllipid biosynthesis — evidence for the involvement of a	1-22
multifunctional geranylgeranyl reductase" EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, DE, BERLIN, Bd. 251, Nr. 1/02, Seite 413-417-417 XP002100518 ISSN: 0014-2956 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-22
P,X WO 99 11757 A (MCCASKILL DAVID G ;LANGE BERND M (US); UNIV WASHINGTON (US); WILDU) 11. März 1999 (1999-03-11) stehe insbesondere S.14 Z.29 bis S.15 Z.21	1,2,9, 13,17-22

# INTERNATIONALER ... CHERCHENBERICHT

h ationalee Aktenzeichen
PCT/EP 99/05467

	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
, X	DE 197 52 700 A (HOECHST SCHERING AGREVO GMBH) 2. Juni 1999 (1999-06-02) siehe insbesondere S.6 Z.20 ff.; Beispiel 6	20,21
	WO 99 52938 A (HASSAN JOMAA) 21. Oktober 1999 (1999-10-21) das ganze Dokument	18-22
	- -	
		·
	•	
	•	

## INTERNATIONALER KECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

h attonales Aktenzelchen
PCT/EP 99/05467

im Recherchenberich ngeführtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP 0723017	A	24-07-1996	DE CA US US	19501906 A 2167768 A 5912169 A 5925535 A	25~07~1996 24~07~1996 15~06~1999 20~07~1999	
WO 9727285	A	31-07-1997	AU EP JP	1845397 A 0877793 A 11510708 T	20-08-1997 18-11-1998 21-09-1999	
WO 9806862	A	19-02-1998	AU CN EP	4058497 A 1227609 A 0925366 A	06-03-1998 01-09-1999 30-06-1999	
WO 9911757	A	11-03-1999	AU	8925898 A	22-03-1999	
DE 19752700	A	02-06-1999	DE JP	29800547 U 11169186 A	08-04-1999 29-06-1999	
W0 9952938	A	21-10-1999	DE WO	19825585 A 9952515 A	21-10-1999 21-10-1999	